## 明細書

金属配位化合物を含有する高分子共重合体およびこれを用いた有機エレクトロルミネセンス素子

**5** .

15

20

25

## 技術分野

本発明は、新規な金属配位化合物含有高分子共重合体およびそれを用いた有機エレクトロルミネセンス(EL)素子に関する。

# 10 背景技術

近年、エレクトロルミネセンス素子は、例えば、白熱ランプ、ガス充填ランプの代替えとして、大面積ソリッドステート光源用途に注目されている。もう一方で、フラットパネルディスプレイ(FPD)分野における液晶ディスプレイを置き換えることのできる最有力の自発光ディスプレイとしても注目されている。特に、素子材料が有機材料によって構成されている有機エレクトロルミネセンス(EL)素子は、低消費電力型のフルカラーFPDとして製品化が進んでいる。中でも、有機材料が高分子材料により構成されている高分子型の有機EL素子は、真空系での成膜が必要な低分子型の有機EL素子と比較して、印刷やインクジェットなどの簡易成膜が可能なため、今後の大画面有機ELディスプレイには、不可欠な素子である。

これまで、高分子型有機EL素子には、共役ポリマー、例えば、ポリ (p-フェニレンーピニレン) (例えば、国際公開第90/13148号パンフレット参照) および非一共役ポリマー (例えば、I. Sokolikら., J. Appl. Phys. 1993.74,3584参照) のいずれかのポリマー材料が使用されてきた。しかしながら、素子としての発光寿命が低く、フルカラーディスプレイを構築する上で、障

10

20

害となっていた。

これらの問題点を解決する目的で、近年、種々のポリフルオレン型およびポリ (p-フェニレン)型の共役ポリマーを用いる高分子型有機EL素子が提案されているが、これらも安定性の面では、満足いくものは見出されていない。

この問題を解決する一つの手段として、励起三重項からのりん光を利用する素子の検討がなされている。励起三重項からのりん光を利用できれば、励起一重項からの蛍光を利用した場合より原理的に少なくとも3倍の発光量子収率が期待できる。さらに、エネルギー的に高い一重項からの三重項への項間交差による励起子の利用も考え合わせると、原理的には4倍、即ち100%の発光量子収率が期待できる。

これまでの研究例としては、例えばM. A. Baldoら., Appl. Phys. Lett. 1999. 75.4などがある。この文献では、以下に示す材料が用いられている。各材料の略称は以下の通りである。

Alqa:アルミーキノリノール錯体 (tris(8-quinolinolato)aluminum)

15  $\alpha = NPD: N, N' - Di - naphthalen - 1 - yl - N, N' - diphenyl - biphenyl - 4, 4' - di amine$ 

CBP: 4,4'-N,N'-dicarbazole-biphenyl

BCP: 2,9-dimethyl-4,7-diphenyl-1,10-phenanthroline

Ir (ppy)<sub>3</sub>:イリジウムーフェニルピリジン錯体 (tris(2-phenylpyrid ine)iridium)

他に、三重項からの発光を利用した例には、特開平11-329739号公報、特開平11-256148号公報、特開平8-319482号公報などがある。

#### 25 発明の開示

本発明は、上記した従来の問題に鑑み、色純度に優れる青色から赤色に至る りん光発光を有する金属配位化合物を含む高分子共重合体を提供すること、さ らには、青色から赤色に至る様々な色の発光を有し、駆動寿命の長い金属配位 化合物を含む高分子共重合体を提供することを目的とする。

また、本発明は、色純度に優れる青色から赤色に至るりん光発光を有するポリマー組成物を提供すること、さらには、青色から赤色に至る様々な色の発光を有し、駆動寿命の長いポリマー組成物を提供することを目的とする。

5

10

さらに、本発明は、青色から赤色に至る様々な色の発光を有し、発光特性、 信頼性等に優れる有機エレクトロルミネセンス素子を提供することを目的とす る。

本発明者らは鋭意検討した結果、配位子として様々な置換基を導入した金属 配位化合物を含有する高分子共重合体が、青色から赤色に至る発光色を有し、 駆動寿命の長い優れた材料であることを見出し、本発明を完成するに至った。 すなわち、本発明によれば、式(1)~(12):

 $B:>0, >S, >C=0, >SO_2, >CR_2$ 

(式中、MはIr、Rh、Ru、Os、PdまたはPtであり、nは1または

10

15

20

およびRはそれぞれ独立に-R<sup>1</sup>、-OR<sup>2</sup>、-SR<sup>3</sup>、-OCOR<sup>4</sup>、-CO OR<sup>5</sup>、-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>、および-NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>10</sup>は水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1~22個の直鎖、環状もし くは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子 で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6~30個のアリール基、炭素 数2~30個のヘテロアリール基もしくは炭素数7~30個のアラルキル基又 はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン 置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基、ハロゲン置換アラルキル基 を表し、R1~R10はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。) からな る群から選択される置換基であって、また、 $X_1 \sim X_7$ は同一であっても異な っていてもよく、環AはX1~X7で定義される基と同様の置換基を有してい てもよい。環CはMに結合した化合物であって、結合基と結合する化合物であ る。環Cは $X_1$ ~ $X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。) で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、置換又は非置換であっ てもよいキノリンモノマー単位、置換または非置換であってもよいアリーレン 及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位、置換又は非置換であってもよい枝 分れ構造モノマー単位、及び、置換又は非置換であってもよい共役モノマー単 位からなる群より選ばれる1種以上のモノマー単位とを含むことを特徴とする 金属配位化合物含有高分子共重合体が提供される。

また、好ましくは、前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位 化合物モノマー単位と、置換又は非置換であってもよい式(13-1):

10

15

20

(式中、複数個のVは、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、-OCOR<sup>4</sup>、-COOR<sup>5</sup>および-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>は、炭素数1 ~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30個の アリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換 基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中 の置換可能な位置に結合した置換基であり、aは各々独立に0~3の整数であ る。Dは単結合およびアリーレンからなる群から選ばれ、Eは、単結合、-O -, -S-, -C (O) -, -S (O) -, -S (O<sub>2</sub>) -, -W-, - (-O-W-) m-O- (mは $1\sim3$  の整数)、及び-Q-からなる群から選ばれ る2価の結合基「式中、Wは-Ra-、-Ar'-、-Ra-Ar'-、-R  $a' - O - R a' - \sqrt{-R a' - C}$  (O)  $O - R a' - \sqrt{-R a' - NHCO}$ -Ra' - - - Ra - C(O) - Ra - - - Ar' - C(O) - Ar' - - - -Het'- $\sqrt{-Ar'}$ -S-Ar'- $\sqrt{-Ar'}$ -S(O)-Ar'- $\sqrt{-Ar'}$ r´ーS(O<sub>2</sub>)ーAr´ー、及びーAr´ーQーAr´ーからなる群から選 ばれる2価の基であり、Raはアルキレンであり、Ar'はアリーレンであり 、Ra´は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/アリーレン混 合基からなる群から選ばれる基であり、Het'はヘテロアリーレンであり、 Qは4級炭素を含有する2価の基である]である。)で表されるキノリンモノ マー単位と、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロア リーレンモノマー単位とを含み、前記各モノマー単位を結合する基が、式(1 4):

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

7

-(G)b-(14)

また、好ましくは、前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位 化合物モノマー単位と、置換又は非置換であってもよい式(13-1):

10

15

20

5

(式中、複数個のVは、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$  (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数 1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、aは各々独立に0~3の整数である。Dは単結合およびアリーレンからなる群から選ばれ、Eは、単結合、-O~、-S~、-C(O)~、-S(O)~、-S(O)~、-S(O)~、-S(O)~、-S(O)~、-S(O)~、-S(O)~ -S(O)~ -

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

8

 $a'-O-Ra'-\sqrt{-Ra'-C}$  (O) O-Ra'-、-Ra'-NHCO-Ra'-、-Ra-C (O) -Ra-、-Ar'-C (O) -Ar'-、-Het'-、-Ar'-S-Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-S (O

-(G)b-(14)

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S i  $R_2$ -、-S i  $R_2$ -O-S i  $R_2$ 

また、好ましくは、前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位 化合物モノマー単位と、置換又は非置換であってもよい式(13-2):

$$\frac{\sqrt{Ar_1}}{n} \left( -CR_1 = CR_2 - \frac{\sqrt{b}}{m} \left( -Ar_2 - \frac{\sqrt{b}}{l} \right) \right)$$
(13-2)

5

10

15

10

15

(式中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は2価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンを表す。複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$  (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数 1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1はそれぞれ独立に0または1であり、n、m、1が同時に0となることはない。)で表される共役モノマー単位とを含み、前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

## -(G)b-(14)

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S i  $R_2$ -、-S i  $R_2$ -O-S i  $R_2$ 

また、好ましくは、前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位 20 化合物モノマー単位と、置換又は非置換であってもよい式(13-2):

10

$$\frac{\sqrt{a}}{-\left(-Ar_1\right)_n}\left(-CR_1=CR_2-\frac{\sqrt{b}}{m}\left(-Ar_2-\frac{\sqrt{b}}{l}\right)\right)$$
(13-2)

(式中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は2価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンを表す。複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$  (ただし、 $R^1\sim R^8$ は、炭素数  $1\sim 2$  2個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数  $2\sim 3$  0個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1 はそれぞれ独立に0または1であり、n、m、1 が同時に0となることはない。)で表される共役モノマー単位と、置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位とを含み、前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

# -(G)b-(14)

15 (式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2-$ 、-S  $iR_2-$ 、 $-SiR_2-O-SiR_2-$ 、および $-SiR_2-O-SiR_2$ 

また、上記金属配位化合物含有高分子共重合体において、置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位が、式(15):

(式中、複数個のYは、-R<sup>1</sup>、-OR<sup>2</sup>、-SR<sup>3</sup>、-OCOR<sup>4</sup>、-COO

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

R<sup>5</sup>および-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>は、炭素数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、枝分れ構造骨格のベンゼン環の置換可能な位置に結合した置換基であり、pは0~4の整数を表す。)からなる群から選択される枝分れ構造モノマー単位であることが好ましい。

また、本発明によれば、前記金属配位化合物含有高分子共重合体を、共役あるいは非共役ポリマーに混合させたポリマー組成物が提供される。

さらに、本発明によれば、前記金属配位化合物含有高分子共重合体、または 前記ポリマー組成物を用いて作製された有機エレクトロルミネセンス素子が提 供される。

本発明の開示は、2003年6月18日に出願された特願2003-173799号、2003-173874号、2003-173933号及び2003-173986号に記載の主題と関連しており、それらの開示内容は引用によりここに援用される。

## 発明を実施するための最良の形態

5

10

15

20

25

有機ELにおいて、青色から赤色に至るりん光発光を得るためには、最低励起状態のエネルギーレベルを変えることが必要である。また、一般に励起三重項状態の寿命が励起一重項の寿命に比べて長く、分子が高エネルギー状態に長く留まるため、周辺物質との反応、分子自体の構造変化、励起子同士の反応などが起こるため、従来のりん光発光素子では駆動寿命が短かったのではないかと考えられている。

そこで、本発明者らは種々の検討を行い、下記式(1)~(12)で示される金属配位化合物モノマー単位を含む高分子共重合体が、青色から赤色に至る

りん光発光を有し、駆動寿命も長いりん光発光材料となることを見出した。 式 (1) ~ (12):

$$\begin{bmatrix} X_1 & X_2 & X_3 & X_4 & X_5 & X_$$

 $B :> O, > S, > C = O, > SO_2, > CR_2$ 

(式中、MはIr、Rh、Ru、Os、PdまたはPtであり、nは1または

10

15

25

2である。環AはMに結合した窒素原子を含む環状化合物である。 $X_1 \sim X_7$ およびRはそれぞれ独立に-R¹、-OR²、-SR³、-OCOR⁴、-CO OR<sup>5</sup>、-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>、および-NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>10</sup>は水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1~22個の直鎖、環状もし くは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子 で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6~30個のアリール基、炭素 数2~30個のヘテロアリール基もしくは炭素数7~30個のアラルキル基又 はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン 置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基、ハロゲン置換アラルキル基 を表し、 $R^1 \sim R^{10}$ はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。)からな る群から選択される置換基であって、また、 $X_1 \sim X_7$ は同一であっても異な っていてもよく、環Aは $X_1$ ~ $X_7$ で定義される基と同様の置換基を有してい てもよい。環CはMに結合した化合物であって、結合基と結合する化合物であ る。環Cは $X_1$ ~ $X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。) ここで、金属配位化合物モノマー単位の $X_1 \sim X_7$ 、Rにおける $R^1 \sim R^{10}$ は置 換基を有していてもよく、置換基の例として、ハロゲン原子、シアノ基、アル デヒド基、アミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、カルボキ シル基、スルホン酸基、ニトロ基等を挙げることができる。これらの置換基は 、さらにハロゲン原子、メチル基等によって置換されていてもよい。

以下に $X_1 \sim X_7$ 及びRで表される置換基の例を示すが、本発明においては、以下に限定されるものではない。

-R¹の例としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロプロピル基、ブチル基、イソブチル基、tert -ブチル基、シクロブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基

、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ヘプチル基、シクロヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、フェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、クメニル基、ベンジル基、フェネチル基、メチルベンジル基、ジフェニルメチル基、スチリル基、シンナミル基、ピフェニル残基、ターフェニル残基、ナフチル基、アントリル基、フルオレニル基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基またはこれらがフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等で置換されたハロゲン置換体を挙げることができる。

- $-OR^2$ の例としては、水酸基、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基、tert-プトキシ基、オクチルオキシ基、tert-オクチルオキシ基、フェノキシ基、4-tert-プチルフェノキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基、9-アンスリルオキシ基を挙げることができる。
- 15 SR³の例としては、メルカプト基、メチルチオ基、エチルチオ基、tertープチルチオ基、ヘキシルチオ基、オクチルチオ基、フェニルチオ基、2-メチルフェニルチオ基、4-tertープチルフェニルチオ基を挙げることができる。
- -OCOR⁴の例としては、ホルミルオキシ基、アセトキシ基、ベンゾイル 20 オキシ基を挙げることができる。
  - -COOR<sup>5</sup>の例としては、カルポキシル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、フェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基を挙げることができる。
- SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>の例としては、シリル基、トリメチルシリル基、トリエチ ルシリル基、トリフェニルシリル基を挙げることができる。

20

-NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>の例としては、アミノ基、N-メチルアミノ基、N-エチルアミノ基、N, N-ジメチルアミノ基、N, N-ジエチルアミノ基、N, N-ジイソプロピルアミノ基、N, N-ジブチルアミノ基、N-ベンジルアミノ基、N, N-ジベンジルアミノ基、N-フェニルアミノ基、N, N-ジフェニルアミノ基を挙げることができる。

本発明に用いた金属配位化合物は、りん光性発光を有するものであり、最低励起状態は三重項MLCT (Metal-to-Ligand charge transfer) 励起状態か、 $\pi-\pi^*$ 励起状態であると考えられる。これらの状態から基底状態に遷移するときにりん光性発光が生じる。

本発明の発光材料のりん光量子収率は0.1から0.9と高い値が得られ、りん光寿命は1~60μsであった。りん光寿命が短いことは、有機EL素子にしたときに発光効率の高効率化の条件となる。つまり、りん光寿命が長いと、励起三重項状態でいる分子の割合が多くなり、高電流密度において、T-Tアニヒレーションに基づく発光効率の低下が生じる。本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体は、りん光発光効率が高く発光寿命も短いので有機EL素子の発光材料に適した材料である。

また、金属配位化合物を含む高分子共重合体は、前記式(1)~(12)で 示される金属配位化合物モノマー単位の置換基を様々に変えることにより、最 低励起状態のエネルギーレベルが変化し、青色から赤色発光を有する有機EL の発光材料として適している。

前記式(1)~(12)で示される金属配位化合物モノマー単位において、 Mはイリジウムであることが好ましい。

また、環Aは以下に示す構造を有する環状化合物のいずれかであることが好ましく、より好ましくは $X_1 \sim X_7$ (以下、まとめて置換基 $X_1$ と表記する。

25 ) で定義される基と同様の置換基を有していてもよいピリジン、キノリン、ベ

ンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンゾトリアゾール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、トリアゾール、ベンゾピラゾール、トリアジンまたはイソキノリンであり、さらに好ましくはピリジン、キノリン又はイソキノリンである。

(ここで $Z_1 \sim Z_6$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ 、および $-NR^9R^{10}$ (ただし、 $R^1 \sim R^1$ 

10

 $^{\circ}$ は水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数  $1 \sim 22$  個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数  $6 \sim 30$  個のアリール基、炭素数  $2 \sim 30$  個のヘテロアリール基もしくは炭素数  $7 \sim 30$  個のアラルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基、ハロゲン置換アラルキル基を表し、 $R^1 \sim R^{10}$ はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。)からなる群から選択される置換基であって、また、 $Z_1 \sim Z_6$ は、それぞれ同一であっても異なっていても良い。)ここで、 $R^1 \sim R^{10}$ は置換基を有していてもよく、置換基の例として、ハロゲン原子、シアノ基、アルデヒド基、アミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、カルボキシル基、スルボン酸基、ニトロ基等を挙げることができる。これらの置換基は、さらにハロゲン原子、メチル基等によって置換されていてもよい。

また、金属Mに結合するもう一つの配位子である環Cは、 $X_1 \sim X_7$ で定義 される基と同様の置換基を有していてもよい二座配位子であり、金属Mと結合 して環を形成する。環Cは、以下に示す構造を有する化合物のいずれかである ことが好ましい。

Wは、その他のモノマー単位と反応して高分子共重合体を形成する 2 価から 6 価の基であり、好ましくは 2 価又は 3 価である。Wとしては、例えば、下記の $X_1$ ~ $X_8$ と同様の置換基であって、式(1 4)で表される結合基と結合する 2 価から 6 価の基を挙げることができる。

 $X_1 \sim X_8 \text{ti} - R^1$ ,  $-OR^2$ ,  $-SR^3$ ,  $-OCOR^4$ ,  $-COOR^5$ , -S5 iR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>、および-NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup> (ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>10</sup>は水素原子、ハロゲ ン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐ア ルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換され たハロゲン置換アルキル基、炭素数6~30個のアリール基、炭素数2~30 個のヘテロアリール基もしくは炭素数7~30個のアラルキル基又はそれらの 10 水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン置換アリー ル基、ハロゲン置換ヘテロアリール基、ハロゲン置換アラルキル基を表し、R 1~R 10 はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。) からなる群から選 択される置換基であり、また、 $X_1 \sim X_8$ は同一であっても異なっていても良 い。ここで、R<sup>1</sup>~R<sup>10</sup>は置換基を有していてもよく、置換基の例として、ハ 15 ロゲン原子、シアノ基、アルデヒド基、アミノ基、アルキル基、アルコキシ基 、アルキルチオ基、カルボキシル基、スルホン酸基、ニトロ基等を挙げること ができる。これらの置換基は、さらにハロゲン原子、メチル基等によって置換 されていてもよい。

20 (金属配位化合物モノマー単位の合成方法の詳細な説明)

以下、本発明に使用されるモノマー単位の合成方法について、具体例を用いながら詳細に説明する。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体に用いる金属配位化合物モノマー単位は、種々の当業者公知の合成法により製造できる。例えば、S. Laman sky S., J. Am. Chem. Soc. 2001. 123. に記載されている方法を用いることができ

15

る。本発明で用いられる前記式(1)~(12)で示される金属配位化合物モノマー単位の合成経路の一例(環Aが置換ピリジンの場合)をイリジウム配位化合物モノマー単位を例として示す。なお、ここで説明するのは、以下表1に示した(2)に関するものであるが、他の例示化合物についてもほぼ同じ方法で合成することができる。

(配位子し1の合成)

(イリジウム錯体モノマー単位の合成)

ここで、 $L_2$ は金属M(上記の場合、イリジウム)に結合した化合物であって結合基と結合する環C化合物である。

以下に、本発明における金属配位化合物モノマー単位の好ましい態様を示す

例えば、前記式(1)~(6)で示される金属配位化合物モノマー単位において、青色の発光材料を得る場合には、置換基Xn、あるいは、環Aが有するXnと同様に定義される置換基の少なくとも1つが、発光波長の短波長化に有効であるという観点から、ハロゲン原子、シアノ基またはハロゲン置換アルキ

10

15

20

25

ル基であることが好ましく、フッ素原子、塩素原子、シアノ基またはトリフルオロメチル基であることがより好ましく、フッ素原子またはトリフルオロメチル基であることがさらに好ましく、フッ素原子であることが最も好ましい。置換基Xn、あるいは、環Aが有するXnと同様に定義される置換基の少なくとも1つが、前記いずれかの置換基を有する場合、他のXnは水素原子である場合が多いが、さらに他の置換基であってもよい。例えば、 $X_7$ はアルキル基またはハロゲン置換アルキル基であることが好ましい。

また、例えば、前記式(1)~(6)で示される金属配位化合物モノマー単位において、緑色から赤色の発光材料を得る場合には、置換基Xn、あるいは、環Aが有するXnと同様に定義される置換基の少なくとも1つが、緑色から赤色までの発光色の制御が容易であるという観点から、一R、一ORまたは一SRであることが好ましい。置換基Xn、あるいは、環Aが有するXnと同様に定義される置換基の少なくとも1つが、前記いずれかの置換基を有する場合、他のXnは水素原子である場合が多いが、さらに他の置換基であってもよい。例えば、X7はアルキル基、アリール基またはヘテロアリール基であることが好ましい。

ことがさらに好ましく、フッ素原子であることが最も好ましい。あるいは、青色から赤色までの発光色の制御が容易であるという観点から、-R、-ORまたは-SRであることが好ましい。置換基Xn、あるいは、環Aが有するXnと同様に定義される置換基の少なくとも1つが、前記いずれかの置換基を有する場合、他のXnは水素原子である場合が多いが、さらに他の置換基であってもよい。

前記式 (1) ~ (6) で示される金属配位化合物中、合成が容易であるという観点から、式 (1) または (4) で示される金属配位化合物であることが好ましい。前記式 (7) ~ (12) で示される金属配位化合物中、合成が容易であるという観点から、式 (8) または (11) で示される金属配位化合物であることが好ましい。

金属配位化合物モノマー単位の具体例として、下記に例示化合物を示すが、 これらに限定されるものではない。

(金属配位化合物の例示)

5

10

-	

表1			•							
No	M	n	カルバゾー ル 単位	X,	環A	Х,	X,	X <sub>3</sub>	X4	環C (L₂)
(1)	lr	2	XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	CH3	**	Н	H	. Н	H	
(2)	lr	2		CH <sub>3</sub>	**	H	Н	Н	Н	
(3)	lr	2	Ó	CH <sub>3</sub>	×××××××××××××××××××××××××××××××××××××××	Н	Н	Н	H	
(4)	Ir	2		C₂H₅ ·		H	CF <sub>3</sub>	н	Ŧ	CH <sub>2</sub> H
(5)	r	2		C₂H₅	The state of the s	н	CF <sub>3</sub>	Н	#	
(6)	Ir	2	O C	C₂H₅	*.****	Н	CF <sub>3</sub>	Н	H	
(7)	Ir	2	OTQ	C₂H₅	**	H	н	CF,	Н	CH <sub>2</sub> H
(8)	lr	2	O'Q	C₂H₅	***	Н	H	CF <sub>3</sub>	Н	
(9)	lr	2		C₂H₅	***	H	H	CF <sub>3</sub>	Н	
(10)	lr	2		C <sub>z</sub> H <sub>s</sub>	***	H	Н	NO <sub>2</sub>	H	CH <sub>3</sub> H
(11)	lr 	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		H	Н	NO <sub>2</sub>		

(12)	1r	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub> X <sub>4</sub>	Н	H	10, l	1	H <sub>2</sub> H <sub>H</sub>
(13)	ir	2		C₂H₅	×, ×,	н	Н	F	H	CH <sub>3</sub> H
(14)	lr	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	***	H	Н	F	Н	
(15)	Ir	2	ord	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×, ×, ×,	H	Н	F	Н	
(16)	Ir	2	o d	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	CN	Н	CH <sub>3</sub>
(17)	Ir	2	00	C₂H₅		Н	H	CN	Н	H H H
(18)	11	2	ďQ	C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>	X, X,	H	H	CN	Н	
(19)	1	r 2	O C	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	Н	Н	H	H	CH <sub>3</sub> H
(20)	)	r 2	00	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	, H	Н	Н	Н	
(21)	)   1	r 2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	6 H			H	J. H.
(22	)	r		CH <sub>2</sub> CF		×, F				CH <sub>3</sub>
(23	3)	ir	2 0,0	CH₂CF		× <sub>3</sub>	H CF	3 H	Н	H H H H

				,						
(24)	1r	2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	<b>À</b> *∗	H	CF <sub>3</sub>	H	Н	H <sub>2</sub> H <sub>1</sub>
(25)	Ir	2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	H	н	CF,	Н	CH <sub>3</sub> H
(26)	lr	2	o'q	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	*, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *	н	Н	CF <sub>3</sub>	H	
(27)	łr	2	ď	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	**	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	H <sub>2</sub> H
(28)	lr	2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	×××××××××××××××××××××××××××××××××××××××	H	Н	NO	Н	CH <sub>0</sub> H
(29)	Ir	2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>		H	Н	NO <sub>2</sub>	Н	
(30)	Ir	2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	H	Н	NOz	Н	
(31)	lr	2	O'A	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	****	H	н	F	Н	CH <sup>3</sup> H
(32)	lr.	2	of o	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	****	Н	Н	F	Н	
(33)	lr	2	ÓQ	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	<del>```</del>	Н	Н	F	H	
(34)	lr	2	of d	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	H	н	CN	Н	CH <sub>2</sub> H
(35)	ir	2	ord	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	**************************************	H	Н	CN	H	H H H H

(36)	lr	2		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	*, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *	Н	Н	CN	Н	H2 H
(37)	Ir	2	FaC V	CH <sub>3</sub>	×, ×,	H	Н	Н	Н	CH <sub>3</sub> H
(38)	lr	2	FaC D	CH <sub>3</sub>	×, ×,	Н	Н	н	Н	
(39)	ir	2	F <sub>3</sub> C	CH <sub>3</sub>	****	H	Н	H	Н	H H H
(40)	Ir	2	FaC XX	CH <sub>3</sub>	×, ×,	н	CF <sub>3</sub>	н	Н	O CH3 H
(41)	ir	2	F <sub>3</sub> C	CH <sub>3</sub>	**************************************	Н	CF <sub>3</sub>	Н	H	H H H H
(42)	lr	2	F <sub>3</sub> C	CH₃	***	Н	CF <sub>3</sub>	н	Н	H H
(43)	Ir	2	Fac Dy	CH <sub>3</sub>	×, ×,	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(44)	Ir	2	F5C QQ	CH <sub>3</sub>	***	H	Н	CF,	Н	
(45)	lr	2	F <sub>3</sub> C	CH <sub>3</sub>	***	Н	Н	CF,	Н	J. H.
(46)	l r	2	F3C V	CH₃	X, x,	Н				CH <sub>3</sub> H
(47)	11	2	F <sub>3</sub> C N	CH <sub>3</sub>	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub> X <sub>4</sub>	H	H	NO	Н	H H H H

(48)	1r	2	F <sub>3</sub> C N	CH3	<b>→</b>	Н	H	NO <sub>2</sub>	Н	
(49)	lr	2	F <sub>2</sub> C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CH <sub>3</sub>	**	Н	Н	F	Н	CH <sub>3</sub> H
(50)	Ir	2	F <sub>3</sub> C A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	CH <sub>3</sub>	××*	н	Н	F	Н	
(51)	1r	2	Foo X,	CH <sub>3</sub>	**	H	Н	II.	H	H. H.
(52)	1r	2	1.0 C	CH₃	× × ×	I	Н	CN	Ξ	CH <sub>3</sub> H
(53)	Ir	2	F3C XX	CH3	××××××××××××××××××××××××××××××××××××××	Н	н	CN	H	
(54)	Ir	2	Fac C	CH <sub>3</sub>	***	Н	Н	CN	Н	HA H
(55)	Ir	2	FaQ Division	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	×, ×,	H	Н	Н	H	CH <sub>3</sub> H
(56)	Ir	-2	F <sub>5</sub> Q X <sub>7</sub>	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	H	Н	H	н	
(57)	lr	2	F3Q X,	CH <sub>z</sub> CF <sub>3</sub>	*,	Н	н	Н	Н	
(58)	lr	2	F-0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	H	CF <sub>3</sub>	Н	Н	CH3 H
(59)	1r	2	F,C V	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>		Н	CF₃	Н	Н	H H H H

(60)	lr	2	FoC	3	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	X, X2	-× <sub>3</sub>	1 0	;F <sub>3</sub>	Н	Н	H <sub>2</sub>
			X,			,} <del>\</del> -₹ <sub>x,</sub>		H	Н	CF <sub>3</sub>	Н	N H H
(61)	ir	2	F <sub>3</sub> C N. X	0	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>		-x <sub>3</sub>		П			CH <sub>2</sub> H
(62)	1r	2	F <sub>0</sub> C	, Ø	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	X	-x <sub>3</sub>	Н	Н	CF,	H	
(63)	lr	2	FaC	Ø	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	**	-x,	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	H-C-H-H
(64)	ir	2	FaQ	×,	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	***	x <sub>3</sub> >—x <sub>9</sub> ;x <sub>4</sub>	H	Н	NO <sub>2</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(65)	!r	2	F3Q		CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	7	× <sub>2</sub> →× <sub>3</sub> × <sub>4</sub>	Н	H ·	NO <sub>2</sub>	Н	
(66)	ir	2	FaC	, , ,	CH2CF,	×	X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	NO,	Н	
(67)	lr	2	FaQ	*Q	CH <sub>2</sub> CF	×	X,	H	H	F	H	STATE OF THE STATE
(68)	11	2	FaQ		CH <sub>2</sub> CF	3 ×	X <sub>2</sub> x <sub>3</sub>	Н	Н	F		
(69)	1:	r 2	F <sub>3</sub> C		CH₂CF	3 ×	×,	Н				
(70)	)   1	r 2	F <sub>3</sub> Q		CH2CF	1 -	X, X,	Н	Н			H CH <sub>3</sub> H H
(71	<del>)   1</del>	r	2 F <sub>3</sub> C		CH <sub>2</sub> Cl	F <sub>3</sub>	X,	Н	Н	C	N	H H H H H

(70)			E.C							
(72)	lr	2	F <sub>3</sub> C X <sub>2</sub>	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	~, x,	H	Н	CN	Н	
(73)	1r	2		t-C₄H <sub>9</sub>	×, ×,	Н	H	Н	Н	CH <sub>3</sub> H
(74)	ir.	2		t−C₄H <sub>9</sub>	*	H	Н	Н	Н	
(75)	lr	2		t−C₄H <sub>9</sub>	××××××××××××××××××××××××××××××××××××××	H	H	Н	Н	He H
(76)	lr	2	OŽ,	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>		Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	
(77)	Ir	2		t−C₄H₃	***	H	CF <sub>3</sub>	н	Н	
(78)	1r	2		t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	*****	H	CF <sub>3</sub>	Н	Н	
(79)	) r	2	OLQ.	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	**	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(80)	lr	2	ota	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	**	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	
(81)	Ir	2	O C	t-C <sub>4</sub> H <sub>5</sub>	*,***	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	
(82)	Ir	2	O'C	t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	X, X,	Н	H	NO,	Н	CH <sub>2</sub> H
(83)	lr	2		t−C₄H <sub>9</sub>	****	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	H H H H

(84)	lr	2		t−C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	*, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	H <sub>2</sub> H
(85)	lr	2	O'Q	t-C <sub>4</sub> H <sub>8</sub>	×××	H	H	F	Н	SH <sub>2</sub> H
(86)	!r	2		t−C₄H <sub>9</sub>	***	H	H	F	Н	
(87)	lr	2	ď	t-C <sub>4</sub> H <sub>5</sub>	×, ×,	H	Н	F	H	
(88)	lr	2	8.*	t-C <sub>4</sub> H <sub>5</sub>	×, ×,	H	H	CN	Н	CH <sub>3</sub> H
(89)	1r	2		t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	***	Н	Н	CN	Н	
(90)	ir	2	o d	t−C₄H₃	×, ×,	Н	Н	CN	Н	
(91)	Rh	2	O C	C₂H₅	***	H	CF <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub>
(92)	Rh	2	OQ	C₂H₅	<b>→</b>	H	CF <sub>1.</sub>	н	Н	
(93)	Rh	2	OQ	C₂H₅	***	Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	
(94)	Ru	2	OQ	C₂H₅	***	H	CF <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub> H
(95)	Ru	2	O'A	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	<b>**</b>	Н	CF₃	H	Н	

								1	11 [	u l
(96)	Ru	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	~~~ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	H	CF <sub>3</sub>		H	H2 H2 H3 H4 H
(97)	20	2	O'Q	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×, ×,	Н	CF <sub>3</sub>	H	н	O CH <sub>3</sub> H
(98)	0s	2	O'Q	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	***	Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	
(99)	0s	2	W.	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X, X,	H	CF <sub>3</sub>	H	H	
(100)	Pd	1	0,0	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×, ×,	Н	CF <sub>3</sub>	H	Н	CH <sub>3</sub> H
(101)	Pd	1	0,0	C₂H₅	××	Н	CF <sub>3</sub>	H	H	
(102)	Pt	1	00	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×,	Н	CF <sub>3</sub>	Н	H	CH <sub>3</sub>
(103)	Pi	1	ÓQ	C <sub>z</sub> H <sub>s</sub>	***	Н			H	THE H
(104	)   1	2		C <sub>z</sub> H <sub>s</sub>	***	H				O CH3 H
(105	)	r 2	O C	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	<b>**</b>	9	i H	H	Н	

(106)	Ir	2	O C	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	H	H	1   H		H-GC CH3 H H-GC CH3 H
(107)	lr	2	O TO	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	**	Н	н (	CF <sub>3</sub>	Н	H CH <sub>2</sub>
(108)	lr	2	O'Q	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	x, x,	Н			Н	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
(109)	Ir	2		C₂H₅		H			Н	H <sub>2</sub> C CH <sub>5</sub> H H <sub>2</sub> C H H <sub>3</sub> C H H H H H H H H H H
(110)	ìr	2	0,0	C₂H₅	-	H	Н	H	Н	CH <sub>5</sub>
(111)	Ir	2	<b>A</b>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		Н	H	H	H	H H H H
(112)	l r	2	of o	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	-50	Н	Н	н	Н	
(113)	) 11	r 2	O'Q	C₂H₅	~XX			-	-	CH <sub>3</sub> H
(114	) [1	r 2		CH2CF3		Н	Н	Н	H	C H

(116)	ı.	2	F <sub>3</sub> Q	C₂H₅	-,\	Н	Н	Н	Н	H <sub>2</sub> C CH <sub>3</sub> H H N N H H H H H H H H H H H H H H H H
(117)	lr	2		C₂H₅		H	H	Н	H	H <sub>2</sub> C H <sub>3</sub> H H H H <sub>2</sub> H H <sub>3</sub> H H <sub>4</sub> H <sub>5</sub> H <sub>4</sub> H <sub>5</sub>
(118)	lr	2		C₂H₅	\$	Н	H	Н	H	
(119)	ir	2		C₂H₅	<del>Q</del>	H	Н	Н	Н	
(120)	1r	2	OLQ	C₂H₅	~\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	0		-	
(121)	Ir	2	O O	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	~公	Н	Н	Н	Н	CH <sub>3</sub> H
(122)	lr	2	Faq D	C₂H₅	70	Н	Н	Н	н	
(123)	lr	2	O'Q	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	<b>₩</b>	Н	Н	Н	Н	
(124)	Ir	2	O'C	C₂H₅	- <del>\</del>	Н	Н	Н	н	CH <sub>3</sub> H

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

38

	(125)	Ir 2	O C	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	Н	Н	Н	H <sub>2</sub> H
--	-------	------	-----	-------------------------------	---	---	---	---	---	------------------

表2 環C X<sub>7</sub> 環A X, X<sub>3</sub> X4 X カルバゾール No (L2) 単位 Н Н Н Н CH<sub>3</sub> (125) ۱r H H Н Н CH<sub>3</sub> (126) | Ir | 2 H Н H CH<sub>3</sub> (127) Ir 2 Н CH<sub>3</sub> H C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> H (128) Ir 2 H CH, Н H C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> (129) | Ir | 2 CH, Н Н Н C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> (130) lr 2 CH<sub>3</sub> H Н Н C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> Ir 2 (131) CH, Н Н Н C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> (132) Ir 2 CH<sub>3</sub> Н Н Н C₂H₅ (133) Ir 2 OCH, C<sub>2</sub>H<sub>6</sub> Н Н Н (134) Ir 2 OCH<sub>3</sub> H Н Н C2H5 (135) lr 2 OCH<sub>3</sub> Н C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> Н Н (136) Ir 2 N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Н Н Н C₂H₅ ir 2 (137)

					_						
(138)	lr	2	н	کېټ	C₂H₅	X, X,	H			Н	
(139)	lr	2	н	10-Q	C₂H₅	X, X,	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	J."+"
(140)	lr	2			C₂H₅	, x,	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub> H
(141)	۱r	2		ad	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	**	H	CH <sub>3</sub>	Н	Н	****
(142)	lr	2		O O	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	***	Н	CH <sub>3</sub>	н	Н	
(143)	Ir	2		OLQ.	C₂H₅	***	Н	H	CH₃	Н	\$ 1 m
(144)	Ir	2		00	C₂H₅	***	H	H	CH₃	Н	****
(145)	11		2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	*	H		CH <sub>3</sub>	Н	
(146)		r	2		C₂H₅	**	Н		н	OCH3	
(147)	1	r	2	00	C₂H₅	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н			OCH3	X.X.
(148)	) 1	٢	2		C₂H₅		Н			OCH <sub>1</sub>	7.7.
(149	)   1	r	2		C <sub>2</sub> H <sub>s</sub>	***	•	I H			SH <sub>2</sub> H
(150	)	r	2	040	C₂H₅	× × ×	6	1 H			
(151	)	ır	2	00	C₂H₅	<b>**</b>	6	H H	N (CH <sub>3</sub> ),	Н	

(152)	l r	2	O O	t−C₄H <sub>s</sub>	***	Н	CH <sub>2</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub>
(153)	lr	2	O O	t−C₄H <sub>9</sub>	×, ×,	Н	CH₃	н	Н	
(154)	lr	2	O'Q	t−C₄H <sub>9</sub>	×, ×,	H	CH₃	н	Н	Hair H
(155)	lr	2		t−C₄H <sub>9</sub>	**	H	H	CH₃ ·	Н	2 H
(156)	lr.	2	o d	t−C₄H <sub>a</sub>	****	Н	H	CH3	Н	
(157)	Ir	2	00	t−C₄H <sub>9</sub> .	***	Н	Н	CH3	Н	
(158)	lr	2	O'Q	t−C₄H <sub>9</sub>	**	Н	Н	н	OCH,	CH <sub>3</sub> H
(159)	lr	2	***	t−C₄H <sub>9</sub>		Н	Н	Н	OCH3	****
(160)	lr	2	×.	t−C₄H <sub>e</sub>	***	Н	Н	H	OCH3	
(161)	lr	2	O, X,	t−C₄H <sub>9</sub>	**	H	Н	N (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	Н	\$\frac{1}{2}\frac{1}{1}\frac{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}{1}\frac{1}\frac{1}{1}\frac{1}\frac{1}{1}\frac{1}\frac{1}{1}\frac{1}\frac{1}{1}\frac{1}
(162)	Ir	2		t−C₄H₃	××××××××××××××××××××××××××××××××××××××	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	H	****
(163)	lr	2		t-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	*****	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	н	HI H
(164)	Ir	2	H <sub>0</sub> CO-C) X <sub>7</sub>	C₂H₅	**	Н	Н	н	Н	CH <sub>3</sub> H
(165)	Ir	2	H <sub>3</sub> CO \ X <sub>7</sub>	C₂H₅	X,—X,	H	Н	Н	н	

			<del></del>	<u> </u>	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> 1	н	Н	Н	H	н,
(166)	Ir	2	H <sub>3</sub> CO-CT X <sub>7</sub>	C₂H₅	*					J.",
(167)	1r	2	H <sub>3</sub> CO-Q X	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X, X,	Н	CH3	Н	Н	
(168)	Ir	2	H <sub>3</sub> CO (X)	C₂H₅	***	Н	CH <sub>2</sub>	Н	Н	
(169)	ir	2	H500-070	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X, X,	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	
(170)	1r	2	H <sub>2</sub> CO Q X	C₂H₅	×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×, ×	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>2</sub> H
(171)	lr	2	и,со-О	C₂H₅	***	Н	Н	CH <sub>3</sub>	H	
(172)	lr	2	H <sub>3</sub> CO	C₂H₅	X, X,	H	H	CH₃	Н	
(173)	ir	2	H <sub>3</sub> CO - C   C   X <sub>7</sub>	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	**************************************	Н	Н	Н	OCH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
(174)	lr	2	H <sub>3</sub> CO (N)	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	***	Н	Н	Н	OCH3	
(175)	Ir	2	H <sub>9</sub> CO-CN	C₂H₅	*\ \_{\chi\ti}{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi\ti}{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi\ti}}\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\ti}}\chi_{\chi\ti}}\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\ti}}\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi_{\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi\chi_{\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi_{\chi}\chi\chi}\chi\chi\chi\chi\chi\chi\chi\chi\chi\chi	H	H	H	OCH₃	
(176)	Ir	2	H <sub>0</sub> CO-CNC	C <sub>2</sub> H <sub>s</sub>	×, ×,	Н	Н.	N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	\$ 1 m
(177)	Ir	2	H,co-Q,Q	C₂H₅	×, ×,	H		N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	H	****
(178)	) 11	7	H <sub>3</sub> 00	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	<b>*</b>	F	I H			
(179	) 11	F :		(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	X, X,	'	i H	Н	H	CH <sub>3</sub> H

(180)	lr	2		-N(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	×, ×,	Н	Ή	н	Н	
(181)	lr	2		——————————————————————————————————————	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	н	H	Н	Н	J"+"
(182)	lr	2		—————————————————————————————————————	X, X,	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	\$ 1 m
(183)	lr	2	O O	———w(cre)³	***	Н	CH,	Н	Н	****
(184)	lr	2		—————NICH <sub>3</sub> ) 2	****	Н	CH₃	н	Н	
(185)	lr	2	OTO C	-V(CH3)3	×, ×,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	\$
(186)	Ir	2	00		**	Н	Н	CH₃	Н	***
(187)	lr	2	ÓQ		x, x,	Н	Н	CH₃	Н	
(188)	lr	2	O C	-N(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	***	Н	н	Н	OCH₃	\$ \tag{\tau}
(189)	Ir	2	OQ	——N(CH3)	**	Н	Н	Н	OCH3	***
(190)	Ir	2	O TO	-N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	****	Н	Н	Н	OCH,	
(191)	lr	2			***	Н	н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	H	
(192)	Ir	2			**************************************	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	H	****
(193)	Ir	2		N(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	X, X <sub>0</sub>	Н	H	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	

(194)	lr	2		H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	X, X <sub>2</sub>	Н	Н	н	Н	
(195)	lr	2	of Q	H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	×, ×,	H	Н	Н	Н	
(196)	lr	2	of a	H <sub>2</sub> C H <sub>3</sub> C	***	Н	Н	Н	Н	T"+"
(197)	lr	2	O Q	H <sub>2</sub> C CH <sub>3</sub>	X, X2, X4,	H	CH <sub>3</sub>	Н	Н	\$ 1 m
(198)	lr	2	O'Q	H <sub>2</sub> C +H <sub>3</sub> C +H <sub>3</sub> C	**	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	***
(199)	lr	2		H <sub>2</sub> C	X, X,	Н	CH <sub>3</sub>	Н	н	
(200)	lr	2	000	H <sub>3</sub> C	x, x,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(201)	Ir	2	O'Q	H <sub>3</sub> C	*	Н	H	CH3	Н	
(202)	Ir	2		HyG HyG	**	Н	Н	CH3	н	TH.
(203)	lr	2	O O	H <sub>y</sub> C H <sub>y</sub> C	**	Н	H	H	OCH3	CH <sub>3</sub> H
(204)	ir	2	O'C	H <sub>2</sub> C	~~~~	Н	H	Н	OCH <sub>3</sub>	
(205)	Ir	2	QQ	H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	***	H	H	Н	OCH3	7,7
(206)	Ir	2	O C	Нус сн,	****	Н	н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(207)	lr	2	of a	H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	X, X,	Н	Н	N (CH <sub>s</sub> ) <sub>2</sub>	Н	

						X, X <sub>2</sub>		7 0	I AL	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	Н2
(208)	Ir	2			Hyc CH <sub>3</sub>	**	Н	H				J."
(209)	lr	2		OLQ.	-CH	×, ×,	Н	ŀ		Н	Н	, CH <sub>3</sub>
(210)	Ir	2		0,0	Shorts	X, X,	Н		H	н	Н	
(211)	Ir	2			-CH3	***	H		H	Н	H	
(212)	Ir	2			Joh	***	. 1	1 (	CH <sub>3</sub>	н	Н	CH <sub>3</sub> H
(213)	lr	2	2	ad	-{s}-cns	**	6 1		CH <sub>3</sub>	Н	Н	
(214)	Ir	12	2		L <sub>s</sub> h <sub>cH<sub>s</sub></sub>	× ×	X <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H	Н	
(215)	11	r i	2		-Q-ans	关	Х3	Н	Н	CH₃	H.	CH <sub>3</sub> H
(216)	+	r	2	ad	A CH,	<b>**</b>	-×,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(217)	)   1	r	2	00	- Shorts	***	-× <sub>9</sub>	Н	H	CH <sub>3</sub>	H	
(218	<del>)</del> 1	r	2	00	-CH <sub>0</sub>	1		н	H	Н	OCH <sub>2</sub>	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
(219	))	ır	2	00	- Day	1	2 	Н	Н	Н	ОСН	THE THE PERSON NAMED IN COLUMN TO SERVICE AND ADDRESS OF THE PERSON NAMED ADDRESS OF THE PERSON NAMED AND ADDRESS OF THE PERSON NAMED AND
(220	0)	lr	2	× ×	√g CH <sub>3</sub>	$\rightarrow$		Н	Н	Н	OCH	
(22	1)	1r	2	O'Q	√ <sub>8</sub> → cm	• 3	X <sub>2</sub> }—×₃ ·X₄	Н	Н	N (CH3)	2 H	CH <sub>2</sub> H

(222)	Ir	2	OLQ.	<b>Д</b> з снь	***	H	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	
(223)	lr	2		Сть	***	H	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	н	
(224)	Rh	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×, ×,	н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>2</sub> H
(225)	Rh	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×, ×,	Н	H	CH <sub>3</sub>	H	
(226)	Rh	2	O'C	C <sub>E</sub> H <sub>5</sub>	X, X	Н	H	CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>2</sub> H
(227)	Ru	2	da	C₂H₅ ·	***	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(228)	Ru	2	ora	C₂H₅	**************************************	н	Н	CH3	Н	CH <sub>3</sub> H
(229)	Ru	2	00	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	<b>→</b>	Н	H	CH₃	н	
(230)	Os	2	Q Q	C₂H₅	**	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(231)	Os	2	00	C₂H₅	**************************************	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(232)	0:	3 2		C₂H₅	X, X,	H	Н		Н	J.",
(233)	Po	1 1	O C	C₂H₅	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	H	Н	CH <sub>3</sub>	н	HC Phis H H H H C Phis H H H H H H H H H H H H H H H H H H H

(234)	Pd	1		C₂H₅	X, X, X,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	н	
(235)	Pt	1	O Q	C₂H₅	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	СН3	Н	
(236)	Pt	1		C₂H₅	***	Н	Н	CH3	Н	
(237)	lr	2	o d	C₂H₅	×, ×,	н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	\$\frac{1}{2}\frac{1}{2
(238)	lr	2		C₂H₅	***	H	CH <sub>3</sub>	Н	H	
(239)	Ir	2		C₂H₅	*	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	
(240)	Ir	2		C₂H₅	*	Н	Н	СН₃	Н	#C ## # # # # # # # # # # # # # # # # #
(241)	lr'	2	O,O	C₂H₅	X-X-2-X-2-X-2-X-2-X-2-X-2-X-2-X-2-X-2-X	Н	Н	CH <sub>3</sub>	н	
(242)	lr	2	O'Q	C₂H₅	×, ×,	Н	Н	CH₃	Н	***
(243)	Ir	2		нус сн,	400	Н	H	Н	H	
(244)	lr			H <sub>3</sub> C		Н		Н	Н	\$ 1 m
(245)	Ir	2		H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	-	Н	Н	Н	H	

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

48

(246)	Ir	2		H <sub>2</sub> C CH <sub>3</sub>		H	0	_	-	****
(247)	lr.	2		→ N(CH3h3	-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	H	H	н	Н	
(248)	Ir	2		Ду сн,	7	H	Н	Н	Н	
(249)	Ir	2	O O	H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	- Có-	Н	H	Н	н	CH <sub>3</sub> H
(250)	ir -	2		H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	40	H	Н	н	Н	CH <sub>9</sub>
(251)	lr	2		H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C	-,50	H	н	Н	Н	CH <sub>9</sub> H
(252)	Ir	2		H <sub>3</sub> C	ÌN, X,	Н	Q	-	-	CH <sub>3</sub>

表3									
No	M	n	縮合環 単位	環A	X <sub>1</sub>	Χz	χ2	X4	環C (L <sub>2</sub> )
(253)	lr	2		X, X, X,	H	Н	Н	Н	\$ 1 m
(254)	lr	2		*, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *	H	Н	Н	Н	****
(255)	lr	2		**	Н	н	Н	Н	
(256)	lr	2		×, ×,	Н	CH₃	н	Н	
(257)	Ir	2		**	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	****
(258)	lr	2	<b>\$</b>	**	Н	CH₃	Н	Н	
(259)	1r	2		****	Н	Н	CH₃	Н	
(260)	1r	2		X, X, X,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	****
(261)	lr	2		*, *,	H	Н	CH <sub>3</sub>	H	
(262)	lr	2		*, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *	Н	Н	Н	OCH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> H
(263)	Ir	2		****	Н	н	Н	OCH <sub>3</sub>	***
(264)	ìr	2		****	Н	Н	Н	OCH3	
(265)	lr	2	0,0	×, ×,	H	Н	N (CH <sub>3</sub> ) 2	Н	СН <sub>9</sub> Н
(266)	lr	2	0,0	**	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	

(267)	lr	2		X <sub>1</sub> X <sub>2</sub>	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	Ha
									T. T.
(268)	lr	2		X, X,	Ŧ	CF <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub> H
(269)	ir	2	00	***	H -	CF,	Н	Н	
(270)	lr	2		X, X,	Н	CF <sub>3</sub>	H	н	Ha H
(271)	l r	2		***	Н	H	CF <sub>3</sub>	Н	CH <sub>2</sub> H
(272)	lr	2		***	Н	H	CF <sub>3</sub>	Н	
(273)	lr.	2		X, X,	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	
(274)	Ir	2	0,0	×,×,×	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(275)	Ir	2	0,0	***	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	***
(276)	lr	2		-XXXXXXXXXXXXX-	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	H2 H
(277)	1r	2		*\_*\_*\	Н	Н	F	н	CH <sub>3</sub> H
(278)	lr	2	0,0	<b>₹</b>	Н	Н	F	Н	
(279)	lr.	2	0,0	×××	Н	Н	F	Н	HO HO
(280)	lr	2	0,0	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	н	CN	Н	CH <sub>3</sub>
(281)	Ir	2	0,0	X, X,	Н	. Н	CN	Н	

					- X.	X <sub>2</sub>	11	H		CN	Н	· ·	H <sub>2</sub> ,
(282)	lr i	2			4		Н					!	T. T.
(283)	1r	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	×	X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	1	1.	Н	Н	<	CH <sub>2</sub> H
(284)	Ir	2	-	Carla Carla	3	X <sub>2</sub> × <sub>3</sub>	Н		H	Н	H	H.	
(285)	lr	2		CzHs CzHs	_	X, X, X, X,	Н		Н	Н	н		
(286)	ir	2		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	_	×, ×,	Н		CH <sub>3</sub>	Н	Н		CH <sub>3</sub> H
(287)	l r	2	:	C <sub>2</sub> H <sub>8</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>	-	X, X,	F		CH <sub>3</sub>	Н	F		***
(288)	11	r   ?	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	-	×, ×,	1	H	CH₃	Н		4	
(289)	1	r	2	Carla Carla		X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>		H	Н	CH <sub>3</sub>		Н	CH <sub>3</sub> H
(290)	)   1	r	2	Ciris Ciris		×, ×	•	Н	Н	CH <sub>3</sub>		Н	
(291	)	r	2	C2Hs C3Hs		×,×		Н	H	CH <sub>3</sub>		Н	\( \tag{\frac{1}{3}} \\ \
(292	9	ır	2	C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> C <sub>2</sub> H <sub>3</sub>		×, ×,	6	Н	Н	Н		CH <sub>3</sub>	SH <sub>2</sub> H
(29	3)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		×, ×,	×,	Н	Н	Н		OCH <sub>3</sub>	
(29	4)	ir	2	C <sub>2</sub> H <sub>6</sub> C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>		XXX	-X <sub>3</sub>	H	Н			OCH3	
(29	5)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>6</sub> C <sub>2</sub> H <sub>3</sub>		$\rightarrow$	-×,	Н	Н			H	CH <sub>3</sub> H
(29	(6)	ìr	2	C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> C <sub>2</sub> H <sub>3</sub>		$\rightarrow$	-%	Н	Н	N (CH	<sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	

(297)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>	**************************************	H	Н	N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	
(298)	lr.	2	C <sub>2</sub> H <sub>8</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>		Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub>
(299)	lr	2	C2H3 C2H3	X, X,	Н	CF <sub>3</sub>	H	Н	
(300)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>8</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>	***	H	CF <sub>3</sub>	Н	Ħ	Harris H
(301)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>		Н	Н	CF₃	H	CH <sub>3</sub> H
(302)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	X, X, X,	Н	H	CF <sub>3</sub>	Н	
(303)	1r	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>	**	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	X + + + + + + + + + + + + + + + + + + +
(304)	Ir	2	C <sub>2</sub> H <sub>3</sub> C <sub>2</sub> H <sub>6</sub>		Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	
(305)	lr	3	C2H8 C2H8	***	Н	Н	NO <sub>2</sub>	H	
(306)	lr	2	Copies Copies	***	Н	Н	NOz	Н	
(307)	Ir	2	C2H8 C2H8	***	Н	н	F	Н	CH <sub>3</sub>
(308)	!r	2	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	*, *,	Н	Н	F	Н	
(309)	lr	2	Catha Catha	X, X,	Н	Н	F	H	
(310)	lr	2	C <sub>2</sub> H <sub>8</sub> C <sub>2</sub> H <sub>8</sub>	x, x,	Н	Н	CN	Н	CH <sub>3</sub> H
(311)	lr	2	C2H5 C2H5	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	CN	Н	

(312)	lr	2	(	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	_	X <sub>1</sub>	Н	}	1	CN	H	
(313)	lr	2		88	-   -	x, x,	Н		1	Н	Н	O CHO H
(314)	1r	2		88	-   .	X, X,	н		H	Н	н	
(315)	!r	2		R	+	×, ×,	H		Н	Н	H	H H
(316)	Ir	2		38	+	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	F	3	CH <sub>3</sub>	Н	H	СН3 Н Н3 Н
(317)	Ir	2		R	4	×, ×,		1	CH <sub>3</sub>	н	H	****
(318)	1	r	2	BE	4	**************************************	,	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	H2 C H H H
(319)	)   1	r	2	RE	4		6	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(320	וו	r	2	X	4	×, ×,	х,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(321	)	r	2	H	7	X <sub>1</sub> X <sub>2</sub>	х,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(32)	2)	ır	2	R	7	***	-X <sub>3</sub>	Н	Н	Н	OCH	2-8, 11 m
(32	3)	lr	2	K	7	×××	-x <sub>3</sub>	Н	Н	H	OCI	

(324)	lr	2		88	x, x,	Н	H	1	Н	OCH <sub>3</sub>	H2 H
(325)	lr	2		86	****	. Н		Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	CH <sub>2</sub> H
(326)	lr	2		36		G H		н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	*****
(327)	lr	2		器	***	×   1	1	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	H2 H
(328)	Ir	2		路	X	×,	Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	O CH <sub>3</sub> H
(329)	Ir		2	28		-×,	Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	
(330)	11	r	2	路		-X <sub>3</sub>	Н	CF <sub>3</sub>	Н	Н	The state of the s
(331)	1	r	2	28	_	€ —>⁄s €	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>
(332)	) 1	r	2	28		× <sub>5</sub> →× <sub>5</sub> × <sub>6</sub>	H	H	CF <sub>3</sub>	Н	
(333	)	Г	2	器		х, }-х, х,	H	H		Н	7.7
(334	1)	۱r	2	器		X <sub>2</sub> X <sub>4</sub>	Н	Н			DH3 H
(33	5)	Ir	2	28	-   <del>*</del>	X, X,	H	H	NO <sub>2</sub>	F	

(336)	lr	2	284	X, X, X,	H	Н	NO <sub>2</sub>	Н	
(337)	lr	2	284	×, ×,	H	Н	F	Н	O CH <sub>3</sub> H
(338)	lr	2	28	×, ×,	Н	н	F	Н	
(339)	lr	2	25	X <sub>1</sub> X <sub>8</sub> X <sub>9</sub>	Н	Н	F	Н	<b>L</b> "+"
(340)	lr	2	我	×, ×,	Н	Н	CN	Н	CH <sub>3</sub>
(341)	lr	2	28	***	H	Н	CN	H	
(342)	Ir	2	28	X₁ X₂ X₃	Н	Н	CN	Н	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
(343)	Ir	2	S C CH <sub>3</sub>	***	Н	н	Н	н	CH <sub>3</sub> H
(344)	Ir	2	C CH <sub>8</sub>	***	H	Н	H	Н	****
(345)	Ir	2	C CH <sub>3</sub>		H		н	Н	
(346)		2	C Con,	x, x,	H			Н	CH <sub>3</sub>
(347)	1	r 2		×, ×,	H	CH <sub>3</sub>	Н	H	

(348)	ir	2		C) CH <sub>3</sub>		-x <sub>2</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	
(349)	lr	2		GO CH.	X		Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>2</sub> H
(350)	lr	2		H <sub>2</sub> C	**		Н	Н	СН3	Н	
(351)	lr	2		No.	***	ζ <sub>2</sub> —χ <sub>3</sub> χ <sub>4</sub>	Н	Н	CH₃	Н	
(352)	Ir	2		H,C	-	× <sub>3</sub> × <sub>3</sub> × <sub>4</sub>	Н	Н	н	H	CH <sub>2</sub> H
(353)	1r	2			×	Х <sub>2</sub> — х <sub>3</sub> Х <sub>4</sub>	Н	Н	Н	Н	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
(354)	lr	2		0,0	<u>*</u>	X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	Н	Н	CH, H
(355)	11	2		0,0	*	X, X,	H			H	
(356)	11	r 2	2		×	×,	Н			H	CH <sub>3</sub> H H
(357)		r	2	0,0		X,	H			Н	
(358)	) 1	r	2	0.0	*	X, X,	ŀ			Н	
(359	)	r	2		<u> </u>	×,	•	H H	CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>5</sub> H

(360)	Ir	2		\hat{\sigma}_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_2} \times_{\lambda_1} \times_{\lambda_2} \times	Н	Н	CH,	н	
(361)	lr	2	0,0	X, X, X,	H	Н	Н	OCH3	
(362)	lr	2		X, X,	Н	H	Н	OCH3	
(363)	lr.	2		X, X,	Н	H	Н	OCH3	
(364)	Ir	2		×, ×,	H	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>z</sub>	Н	H <sub>2</sub> H H H
(365)	lr	2		X, X, X,	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ),	Н	CH <sub>2</sub> H
(366)	lr	2		×, ×,	H	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	н	
(367)	Ir	2		*****	H	CF <sub>3</sub>	Н	Н	
(368)	Ir	3		***	H	CF <sub>3</sub>	Н	H	CH <sub>3</sub> H
(369)	lr	2	0,0	*, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *, *	H	CF <sub>3</sub>	Н	Н	H <sub>2</sub> H <sub>H</sub>
(370)	lr	2	0,0	X, X,	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	OCH <sub>3</sub> H
(371)	lr	2	0.0	X, X,	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	

(4=4)		_		x. x.		1		<del></del>	
(372)	lr	2		~, x,	Н	Н	CF <sub>3</sub>	н	
(373)	Ir	2		XXX.	Н	н	NO <sub>2</sub>	H	CH <sub>3</sub> H
(374)	l,r	2		X, X,	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	H <sub>2</sub> + H
(375)	lr	2	0,0	X, X, X,	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	
(376)	Ir	2	0.0	X <sub>1</sub>	Н	Н	F		
(377)	lr	2		**	Н	Н	F	Н	H2 H3
(378)	ir	2	0,0	***	Н	Н	F	Н	
(379)	lr	2	0.0	X, X,	Н	Н	CN	Н	\$ CH, " " " " " " " " " " " " " " " " " " "
(380)	lr'	2	0.0	X, X,	Н	Н	CN	Н	
(381)	Ir	2	0,0	X, X2	Н	Н	CN	Н	
(382)	ir	2		×, ×,	Н	Н	Н	Н	\$\frac{1}{64}, \frac{1}{64}
(383)	lr	2		**	Н	Н	Н	Н	
(384)	lr	2	0,0	×, ×,	Н	н	Н	Н	
(385)	lr	2		×, ×,	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>9</sub>
(386)	lr	2		x, x,	Н	CH₃	Н	Н	H-2-H

(387)	lr	2			-	×, ×, , ,	Н	CH <sub>3</sub>	н	Н	
(388)	lr	2.			-	X, X, X,	Н	н	CH₃	H	ОСН <sub>3</sub> Н
(389)	۱r	· 2				x, x <sub>0</sub>	H	Н	CH₃	Н	
(390)	lr	2		$Q_sQ$		X, X, X,	Н	Н	СН₃	Н	
(391)	Ir	2		Q <sub>s</sub> Q		X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	H	Н	Н	0CH₃	CH <sub>3</sub>
(392)	Ir	2		0,0		x, x,	Н	Н	Н	OCH <sub>3</sub>	J."+"
(393)	Ir	2				X, X, X,	н	Н	Н	OCH3	
(394)	1r	2				X, X <sub>2</sub>	Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) 2	H	CH <sub>3</sub> H
(395)	1,	2		Q.Q			Н	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	H2 H2 H
(396)	) 1	r 2	2			X, X,	ŀ	Н	N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>		
(397)	7	r 2	2	Q <sub>\$</sub> Q		X, X,	1	CF	Н	H	CH <sub>3</sub> H
(398	) 1	r	2			×, ×,	1	1 CF	3 Н	н	
(399	) 1	r	2			***	Ì	H CF		Н	
(400	))	r	2	0,0	,	***	•	H H		Н	CH <sub>3</sub> H
(40	1)	ır	3	Q <sub>\$</sub> Q	<b>)</b>	XX,	4	H	CF <sub>3</sub>	Н	J. H.

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

(402)	lr	2	0,0	*,***	Н	Н	CF <sub>3</sub>	Н	
(403)	lr	2		X, X <sub>2</sub> , X <sub>3</sub>	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	\$ 1. The state of
(404)	ir	2		X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	NO,	Н	#3 H3
(405)	Ir	2	0,0	X, X, X,	Н	Н	NO <sub>2</sub>	Н	
(406)	lr	2	0,0	x, x,	Н	Н	F	Н	\$ Cott.
(407)	lr ·	2		*. *. *. *. *. *. *. *. *. *. *. *. *. *	Н	Н	F	Н	7",
(408)	lr	2	0,0	x, x,	Н	Н	F	Н	***
(409)	Ir	2			Н	Н	CN	H	Сн. Н
(410)	Ir	2		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Н	н	CN	Н	7",
(411)	Ir	2	0,0	x, x,	Н	Н	CN	Н	
(412)	Ir	2	9,0	×, ×,	Н	Н	Н	Н	School Hamilton
(413)	Ir	2		***	Н	Н	H	Н	
(414)	1r	2	0,0	***	Н	н	н	н	
(415)	Rh	2		x, x,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>
(416)	Rh	2		XX.	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	J. H.

					,				
(417)	Rh	2		×, ×,	Н	Н	CH₃	Н	
(418)	Ru	2	•= <del>-</del>	X, X,	Н	Н	CH,	Н	CH <sub>3</sub> H
(419)	Ru	2		X, X,	Н	Н	CH3	H.	
(420)	Ru	2	000	X, X,	Н	Н	CH₃	Н	
(421)	0s	2		X, X,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	\$\frac{\hat{H}}{\tau_{1}} \\ \hat{H}} \\ \hat{H}
(422)	0s	2		×, ×,	Н	Н	CH₃	Н	H2 H
(423)	Os	2	<b>\$</b>	×, ×,	Н	Н	CH₃	Н	***
(424)	Pd	1	<b>A</b>	X, X,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub> H
(425)	Pd	1		X, X,	Н	Н	CH₃	<b>H</b>	
(426)	Pt	1		X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub> H
(427)	Pt	1		x₁ x₂ x,	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(428)	lr	2		X, X <sub>2</sub>	Н	CH₃	Н	н	CH <sub>3</sub> H
(429)	lr	2		X <sub>1</sub> X <sub>2</sub> X <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н	Н	

(430)	lr	2		X, X, X,	Н	CH <sub>3</sub>	Н		Mya Che II Nac H H H H H H H H H H H H H H H H H H H
(431)	lr	2	0,0	X1 X2 X3	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	H. H.
(432)	lr	2		X, X	Н	Н	CH <sub>3</sub>	Н	
(433)	1r	2		***	H	Н	CH <sub>3</sub>	Н	M.C. Step 11 12 11
(434)	1r	2	000	<del>-</del> 200	Н	Н	H	Н	CH <sub>9</sub> H
(435)	Ir	3		-\cdots	Н	н	H	H	CH <sub>3</sub> H
(436)	Ir	3	00		Н	Н	Н	Н	CH <sub>3</sub> H <sub>2</sub> H
(437)	1r	2	0,0	~\\X_1 \\X_2 \\X_2	Н	O	-	_	CH <sub>a</sub> H
(438)	11	2	0,0	-00	H	Н	Н -	Н	O CHA H
(439)	11	r 2	Po Como	-30	ŀ	i H	Н	н	CH3 H
(440)	1	r 2	H <sub>3</sub> C	-	1	1 H		Н	H2 H4

WO 2004/113421

(441)	)r	2	O C		Н	Н	Н	H	N H2 H
(442)	lr	2	A)=O	-	Н	H	Н .		High part in the state of the s
(443)	lr	2		→ X <sub>x2</sub>	Н	4	_		

また、本発明の金属配位化合物モノマー単位の具体例としては、上記表 1 ~ 3 に記載された化合物において、環Cを以下の配位子に代えた化合物を挙げることができる。

10

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体は、上記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、置換又は非置換であってもよいキノリンモノマー単位、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位、置換又は非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位、及び、置換又は非置換であってもよい共役モノマー単位からなる群より選ばれる1種以上のモノマー単位とを含む共重合体である。

置換又は非置換であってもよいキノリンモノマー単位、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位、置換又は非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位、及び、置換又は非置換であってもよい共役モノマー単位としては、以下の[1]~[4]に示す好ましい態様において説明するモノマー単位を用いることができる。

本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体において、それぞれのモノマー 単位を結合する基として、以下の[1]において説明する結合基を用いること ができる。

15 本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体は、上記の各モノマー成分を 少なくとも含んでいればよく、各モノマー単位は、いわゆるランダムコポリマ ーのように共重合体中にランダムに含まれていてもよいし、あるいはブロック コポリマーやグラフトコポリマーのように一部の特定のモノマー単位が局在し て存在するような共重合体であってもよい。なお、上記の共重合体を構成する 20 各モノマー単位は、それぞれ1種類のモノマーであっても、2種類以上のモノ マーが組み合わされたものであってもよい。

以下、本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体の好ましい態様を示す。
[I] 前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位化合物モノマ
25 一単位と、

10

置換又は非置換であってもよい式(13-1):

$$\begin{array}{c|c} Va & Va \\ \hline \\ D & Va \\ \hline \\ N & Va \\ \hline \\ N & Va \\ \hline \\ Va & Va \\ \hline \\ Va & Va \\ \hline \\ \end{array}$$

(式中、複数個のVは、それぞれ独立に-R<sup>1</sup>、-OR<sup>2</sup>、-SR<sup>3</sup>、-OCO R<sup>4</sup>、-COOR<sup>5</sup>および-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>は、炭素数1 ~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30個の ・アリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換 基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中 の置換可能な位置に結合した置換基であり、aは各々独立に0~3の整数であ る。Dは単結合およびアリーレンからなる群から選ばれ、Eは、単結合、-O -, -S-, -C (O) -, -S (O) -, -S (O<sub>2</sub>) -, -W-, - (-O-W-) m-O-(mは $1\sim3$ の整数)、及び-Q-からなる群から選ばれ る2価の結合基[式中、Wは-Ra-、-Ar'-、-Ra-Ar'-、-R  $a' - O - Ra' - \cdot \cdot - Ra' - C$  (O)  $O - Ra' - \cdot \cdot - Ra' - NHCO$ -Ra' - - - - Ra - C (O) - - Ra - - - Ar' - C (O) - Ar' - - -Het'- $\sqrt{-Ar'}$ - $\sqrt{-Ar'}$ -15  $r'-S(O_3)-Ar'-$ 、及び-Ar'-Q-Ar'-からなる群から選 ばれる2価の基であり、Raはアルキレンであり、Ar'はアリーレンであり 、Ra´は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/アリーレン湿 合基からなる群から選ばれる基であり、He t'はヘテロアリーレンであり、 Qは4級炭素を含有する2価の基である]である。)で表されるキノリンモノ 20 マー単位と、

置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモ

ノマー単位とを含む金属配位化合物含有高分子共重合体。 前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

-(G)b-(14)

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S i  $R_2$ -、-S i  $R_2$ -O-S i  $R_2$ 

10 本発明で用いられる、式(13-1):

$$-D \xrightarrow{Va} D \xrightarrow{Va} D \xrightarrow{Va} Va \xrightarrow{Va} Va \xrightarrow{Va} D \xrightarrow{Va} (13-1)$$

で表されるキノリンモノマー単位は、単独で、または2種類以上を組み合わせ て用いることができる。

本発明の式(13-1)のキノリンモノマー単位中、複数個のVは $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6R^7R^8$ で表され、また、置換基Vが複数個置換している場合、これらのVはそれぞれ同一の置換基であっても異なる種類の置換基であってもよい。 aは各々独立に $0\sim3$ の整数である。

一方、置換基Vにおける $R^1 \sim R^8$ としては、それぞれ独立に、炭素数 $1 \sim$  20 22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、または、

10

15

20

炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基である。このような基としては、たとえば、メチル基、エチル基、プロピル基、シクロプロピル基、プチル基、イソプチル基、シクロプチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ヘプチル基、シクロヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基などの炭素数 1~22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、また、フェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、ピフェニル残基、ターフェニル残基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基などの炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基があげられる。

置換基Vはさらに、置換基を有していてもよい。Vが有する置換基としては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6$   $R^7R^8$ で表される置換基、さらに $-NR^9R^{10}$ (ただし、 $R^9$ 、 $R^{10}$ は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim22$  個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim20$  個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

本発明の式(13-1)のキノリンモノマー単位中、Vaとしては、それぞれ独立して、aが0、すなわち未置換のものであるか、あるいはVが $-R^1$ で表されるアルキル基、アリール基が直接置換したものが、溶解性および耐熱性の点から好ましいものである。また、置換基数は、aが0、すなわち未置換の場合を含めて、aが1または2であるものが、重合反応性の点で好ましいものである。さらに、アリール基としては、フェニル基が好ましいものである。

25 また、式(13-1)のキノリンモノマー単位中、Dは、それぞれ独立に単

結合またはアリーレンであり、Dとしては、アリーレンであることが好ましく、オルトーフェニレン、メターフェニレン、パラーフェニレンが重合反応性の点で好ましいものである。

Eは、単結合、-O-、-S-、-C(O)-、-S(O)-、-S(O) 5 ) -、-W-、-(-O-W-) m-O-(mは $1\sim3$  の整数)、及び-Q-からなる群から選ばれる2価の結合基である。上記Wは、-Ra-、-Ar' -, -Ra-Ar' -, -Ra' -O-Ra' -, -Ra' -C (O) O-R  $a' - \sqrt{-R} a' - NHCO - Ra' - \sqrt{-R} a - C$  (O)  $-Ra - \sqrt{-A} r$ '-C (O) -Ar'-, -Het'-, -Ar'-S-Ar'-, -Ar'10 -S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O<sub>2</sub>) -Ar'-、及び-Ar'-Q -Ar'-からなる群から選ばれる2価の基であり、Raはアルキレンであり 、Ar´はアリーレンであり、Ra´は各々独立にアルキレン、アリーレン及 びアルキレン/アリーレン混合基からなる群から選ばれる基であり、Het^ はヘテロアリーレンであり、Qは4級炭素を含有する2価の基である。Eとし 15 ては、単結合、-O-、-Ar'-または-Ra'-O-Ra'-であること がより好ましく、フェニル残基、フェナントレン残基、フルオレン残基、カル バゾール残基、ビフェニル残基、ジフェニルエーテル残基であることが重合反 応性の点で好ましい。

これらの他、D又はEで表される2価の基におけるアルキレン、アリーレン、ヘテロアリーレン及びQとしては、前述の置換基Vにおける $R^1 \sim R^8$ の例として挙げられた置換基から、水素原子が1つ取れた2価の基を例示することができる。

20

25

式(13-1)中、D又はEで表される2価の基は、置換基を有していてもよい。D又はEが有する置換基としては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置

換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一 であっても異なっていてもよい。

式(13-1)のキノリンモノマー単位の具体例として、下記に例示化合物 を示すが、これらに限定されるものではない。

5 ここで、上記キノリンモノマー単位中、置換基Rとしては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-OR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-OR^6$ R $^7$ R $^8$ または-N

10

R<sup>9</sup>R<sup>10</sup>で表される置換基が挙げられる。また、Rは水素原子であってもよい 。置換基Rはそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

また、本発明で使用する置換または非置換であってもよいアリーレン及び/ 又はヘテロアリーレンモノマー単位としては、好ましくは2価の基であり、ベンゼン、ビフェニル、ターフェニル、ナフタレン、アントラセン、テトラセン、フルオレン、フェナントレン、ピレン、クリセン、ピリジン、ピラジン、イソキノリン、アクリジン、フェナントロリン、フラン、ピロール、チオフェン、オキサゾール、オキサジアゾール、チアジアゾール、トリアゾール、ベンゾチオフェン、ジフェニルオキサジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ジフェニルジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ジフェニルジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ジフェニルジアゾールなどがあげられ、アリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位として、これらは単独で又は複数個が結合して用いられる。また、アリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位は、単独で、または2種類以上を組み合わせて用いることができる。

Pリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位は置換基を有していてもよく、置換基の例としては、 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

20 上記R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>としては、それぞれ独立に、炭素数 1~22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基である。このような基としては、たとえば、メチル基、エチル基、プロピル基、シクロプロピル基、ブチル基、イソブチル基、シクロプチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、シクロペンチル基、シクロペプチル基、シクロペプチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ヘプチル基、シクロヘプチ

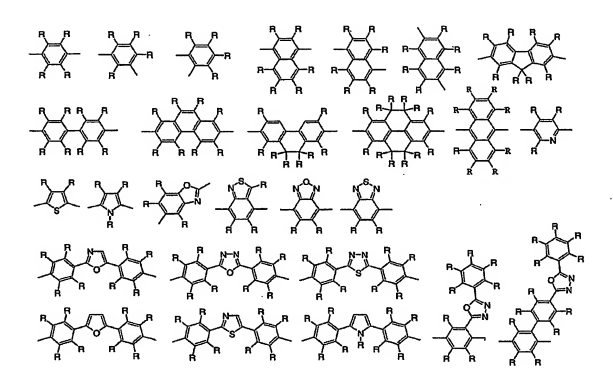
10

15

ル基、オクチル基、ノニル基、デシル基などの炭素数 1~22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、また、フェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、ピフェニル残基、ターフェニル残基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基などの炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基があげられる。アリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位が有する置換基はさらに、置換基を有していてもよい。

本発明のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位の有する置換基としては、それぞれ独立して、未置換のもの、すなわち水素原子であるか、あるいはーR<sup>1</sup>で表されるアルキル基、アリール基、ヘテロアリール基が直接置換したもの、あるいはーOR<sup>2</sup>で表されるアルコキシ基、アリールオキシ基、カテロアリールオキシ基が置換したものが、溶解性および耐熱性の点から好ましいものである。また、置換基数は、水素原子、すなわち未置換の場合を含めて、1から3であるものが、重合反応性の点で好ましいものである。さらに、アリール基としては、置換もしくは未置換のフェニル基、置換もしくは未置換のフルオレン基などが好ましいものである。さらに、ヘテロアリール基としては、オキサジアゾール基、フェニルオキサジアゾール基、フェニルチアジアゾール基、ベンゾチアジアゾール基などが好ましいものである。

20 代表的な例としては、下記構造式で表されるものなどがあげられる。



! これらのアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位の置換基Rは、各々独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1\sim R^8$ は、水素原子、炭素数 $1\sim 22$ 個の直鎖、

環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、アリーレン及び/又はヘテロアリーレン骨格の置換可能な位置に結合した置換基である。

5 これらの置換基のうち、Rとしては、それぞれ独立して、未置換のもの、すなわち水素原子であるか、あるいは-R<sup>1</sup>で表されるアルキル基、アリール基、ヘテロアリール基が直接置換したもの、-OR<sup>2</sup>で表される水酸基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロアリールオキシ基が、重合反応性および耐熱性の点から好ましいものである。

10 本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体 [I] において、各モノマー単位を結合する基が、式(14):

## -(G)b-(14)

15

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S i  $R_2$ -、-S i  $R_2$ -O-S i  $R_2$ 

また、上記の式(14)において、bが0の場合は単結合を意味している。 これらのうち結合基としては、単結合または-O-が合成の簡便性の点で好ま しい。-R-O-R-、-NR-、 $-CR_2-$ 、 $-SiR_2-$ 、 $-SiR_2-$ 0  $-SiR_2-$ 、または $-SiR_2-O-SiR_2-$ 0  $-SiR_2-$ におけるRとしては、炭素数  $1\sim 2$  2個の直鎖、環状または分岐アルキル基が溶解性付与の

20

25

観点から好ましく、炭素数  $1\sim6$  個の直鎖アルキル基が重合反応性の点で特に 好ましいものである。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体[I]は、上記の3成分のモ ノマー単位を少なくとも含むものであるが、必要に応じて、これら以外のモノ マー単位を「共重合モノマー単位」として、置換または非置換のトリフェニル アミン骨格を有するモノマー単位を含有させることができる。このようなトリ フェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、トリフェニルアミン、N - (4-ブチルフェニル)-N, N-ジフェニルアミン、N, N'-ジフェニ ル-N, N' -ピス (3-メチルフェニル) -[1, 1'-ピフェニル] -4, 4'-ジアミン、N, N'-ビス(3-メチルフェニル)-N, N'-ビス 10 (2ーナフチル) - [1, 1'ービフェニル] -4, 4'ージアミンなどが、 あげられる。なお、これらの芳香族性の環に置換可能な基としては、炭素数1 ~22のアルキル基、アルコキシ基などがあげられる。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体[I]中の全モノマー単位総 数中の金属配位化合物モノマー単位の占めるモル分率は、0.1から30%が 15 好ましく、0.5から20%がより好ましく、1から10%が最も好ましい。 金属配位化合物モノマー単位が、0.1%未満であると発光色度が劣化しやす い傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くなる傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体[I]中の全モノマー単位総 数中のキノリンモノマー単位の占めるモル分率は、1から70%が好ましく、 3から65%がより好ましく、5から50%が最も好ましい。キノリンモノマ ー単位が、1%未満であると発光輝度が低くなる傾向にあり、70%を超える と発光色度が劣化しやすい傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体[I]中の全モノマー単位総 数中のアリーレン及び/又はヘテロアリーレン単位の占めるモル分率は、 1 か WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

81

ら99%が好ましく、3から97%がより好ましく、5から95%が最も好ましい。アリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位が、1%未満であると発光輝度が低くなる傾向にあり、99%を超えると発光色度が劣化しやすい傾向にある。

5 なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [I] に共重合させる ことのできる置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位は、ポリマーの全モノマー単位総数中のモル分率で、0から30%であることが好ましい。

10

15

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [I] は、種々の当業者公知の合成法により製造できる。例えば、各モノマー単位を結合する基が無い場合には、ヤマモト(T. Yamamoto)らのBull. Chem. Soc. Jap.、51巻、7号、2091頁(1978)およびゼンバヤシ(M. Zembayashi)らのTet. Lett., 47巻4089頁(1977)に記載されている方法を用いることができるが、SuzukiによりSynthetic Communications, Vol.11, No.7, p.513 (1981)において報告されている方法が共重合体の製造には、一般的である。この反応は、芳香族ボロン酸(boronic acid)誘導体と芳香族ハロゲン化物の間でPd触媒化クロスカップリング反応(通常、「鈴木反応」と呼ばれる)を起こさしめるものであり、対応する芳香族環同士を結合する反応に用いることにより、本発明の金属配位化合物含有する高分子共重合体を製造することができる。

20 また、この反応はPd(II)塩もしくはPd(0)錯体の形態の可溶性Pd化合物を必要とする。芳香族反応体を基準として0.01~5モルパーセントのPd(PPh3)4、3級ホスフィンリガンドとのPd(OAc)2錯体およびPdC12(dppf)錯体が一般に好ましいPd源である。この反応は塩基も必要とし、水性アルカリカーボネートもしくはバイカーボネートが最も好ましい。また、相間移動触媒を用いて、非極性溶媒中で反応を促進すること

10

15

20

もできる。溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、トルエン、ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等が用いられる。

・本発明のポリマー [ I ] の場合には、例えば、具体的に、次式

(式中、R'はメチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基、あるいは2個のR'が互いに結合して環を形成するエチレン基、プロピレン基などの低級アルキレン基であり、VおよびD、E及びaは前述のとおりのものである)で表されるキノリン誘導体のジボロンエステルと、ジブロモ金属配位化合物誘導体モノマー、ジブロモアリーレン及び/又はジブロモヘテロアリーレンモノマーとを、パラジウム(0)触媒存在下、水溶性塩基により共重合させて製造することができる。

各モノマー単位を結合する基が〇の場合には、特開平9-136954号公報に記載されているようなジフルオロキノリンモノマーとジヒドロキシ金属配位化合物誘導体モノマー及びジヒドロキシアリーレン及び/又はジヒドロキシヘテロアリーレンモノマー、ジブロモ金属配位化合物誘導体モノマー及びジブロモアリーレン及び/又はジブロモヘテロアリーレンモノマーとジヒドロキシキノリンモノマー、またはジブロモキノリンモノマー及びジブロモアリーレン及び/又はジブロモヘテロアリーレンモノマーとジヒドロキシ金属配位化合物誘導体モノマーを塩基存在下、極性溶媒中で反応させることによって本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体を製造できる。この反応は、本発明の金

属配位化合物を含む高分子共重合体を製造するための反応を、ジヒドロキシ化合物を脱プロトン化しうる塩基の存在下で行う。このような塩基としては、アルカリ金属及びアルカリ土類金属炭酸塩及び水酸化物、例えば、炭酸カリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム等が挙げられる。ジヒドロキシ化合物の酸性度が低くて水酸化ナトリウムでは十分に脱プロトン化されない場合には、より強い塩基、例えば、水素化ナトリウム等の金属水素化物、ブチルリチウム、ナトリウムアミド等の金属アミドなどを用いてもよい。この塩基とジヒドロキシ化合物との反応時には、水が生成する。この水は、共沸蒸留により除去することができる。

10 なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [I] には、さらにその他の単量体を共重合させることができ、その他のジヒドロキシ単量体の例としては、例えば、イソプロピリデンジフェノール(ビスフェノールA)、1,2-ジ(4-ヒドロキシフェニル)エタン、ジ(4-ヒドロキシフェニル)メタン、N,N-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-N-フェニルアミン、N,N'-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-N,N'-ビス(3-メチルフェニル)-[1,1'-ビフェニル]-4,4'-ジアミン等が挙げられる。

[II] 前記式(1)~(12):で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

20 置換又は非置換であってもよい式(13-1):

(式中、複数個のVは、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、-OCO

10

15

R<sup>4</sup>、-COOR<sup>5</sup>および-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>は、炭素数1 ~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30個の アリール基もしぐはヘテロアリール基を表す) からなる群から選択される置換 基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中 の置換可能な位置に結合した置換基であり、aは各々独立に0~3の整数であ る。Dは単結合およびアリーレンからなる群から選ばれ、Eは、単結合、-O -, -S-, -C(O)-, -S(O)-, -S $(O_2)$ -, -W-, -(-O-W-) m-O- (mは $1\sim3$ の整数)、及び-Q-からなる群から選ばれ る2価の結合基[式中、Wは-Ra-、-Ar´-、-Ra-Ar´-、-R a'-O-Ra'-, -Ra'-C (O) O-Ra'-, -Ra'-NHCO -Ra' - - - Ra - C (O) -Ra - - - Ar' - C (O) -Ar' - - - -Het'- $\cdot$ -Ar'-S-Ar'- $\cdot$ -Ar'-S (O) -Ar'- $\cdot$ -A r'-S(O,)-Ar'-、及び-Ar'-Q-Ar'-からなる群から選 ばれる2価の基であり、Raはアルキレンであり、Ar'はアリーレンであり 、Ra´は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/アリーレン混 合基からなる群から選ばれる基であり、Het'はヘテロアリーレンであり、 Qは4級炭素を含有する2価の基である]である。)で表されるキノリンモノ マー単位と、

置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位とを含む金属配位 20 化合物含有高分子共重合体。

前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

-(G)b-(14)

(式中、GはO-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

85

 $iR_2-$ 、 $-SiR_2-O-SiR_2-$ 、および $-SiR_2-O-SiR_$ 

本発明で用いられる、式(13-1)で表されるキノリンモノマー単位は、 上述の[I]におけるキノリンモノマー単位と同様である。

また、本発明で使用する置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位は、3価以上の枝分れ構造を有する単位であることが好ましく、3価または4価の枝分れ構造を有する単位であることがより好ましい。枝分れ構造モノマー単位としては、式(15):

5

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\$$

で表される枝分れ構造が好ましく、これらの枝分れ構造モノマー単位は、単独

25

であるいは2種以上を組み合わせて使用することができる。

これらの枝分れ構造モノマー単位の式(15)における、置換基Yは、各々独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6$   $R^7R^8$ (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数1~22 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、枝分れ構造骨格のベンゼン環の置換可能な位置に結合した置換基であり、Pは0~4の整数である。Pは0~2であることが好ましい。

一方、置換基Yにおける $R^1 \sim R^8$ としては、それぞれ独立に、炭素数 $1 \sim$ 10 22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、または、 炭素数2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基である。このような 基としては、たとえば、メチル基、エチル基、プロピル基、シクロプロピル基 、ブチル基、イソブチル基、シクロブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、 ネオペンチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ヘプチ 15 ル基、シクロヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基などの炭素数1~ 22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、また、フ ェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、ビフェニル残基、ターフェニル残 基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾ ール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基 20 、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基などの炭素数2~30個 のアリール基もしくはヘテロアリール基があげられる。

置換基Yはさらに、置換基を有していてもよい。Yが有する置換基としては、L記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6R^7R^8$ で表される置換基、さらに $-NR^9R^{10}$ (ただし、 $R^9$ 、 $R^{10}$ は、そ

れぞれ独立に炭素数 1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~20個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

5 これらの置換基のうち、Ypとしては、それぞれ独立して、pが0、すなわち未置換のものであるか、あるいはYが-R¹で表されるアルキル基が直接置換したものが、重合反応性および耐熱性の点から好ましいものである。また、置換基数は、未置換の場合、すなわちpが0であるものを含めて、pが1であるものが、重合反応性の点で好ましいものである。

10 本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体 [II] において、式(14)で表される各モノマー単位を結合する基は、上述の [I] における結合基と同様である。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] は、上記の3成分のモノマー単位を少なくとも含むものであるが、必要に応じて、これら以外のモノマー単位を「共重合モノマー単位」として、置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位を含有させることができる。このようなトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、上述の [I] におけるトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位と同様のものを用いることができる。

20 また、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] は、上記の3 成分のモノマー単位を少なくとも含むものであるが、必要に応じて、これら以外のモノマー単位を「共重合モノマー単位」として、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位を含有させることができる。このような置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンとび/又はヘテロアリーレンモノマー単位としては、上述の [I] におけるアリーレン

10

15

20

2.5

及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位と同様のものを用いることができる

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] 中の全モノマー単位 総数中の金属配位化合物モノマー単位の占めるモル分率は、0.1から30% が好ましく、0.5から20%がより好ましく、1から10%が最も好ましい。金属配位化合物モノマー単位が、0.1%未満であると発光色度が劣化しや すい傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くなる傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] 中の全モノマー単位 総数中のキノリンモノマー単位の占めるモル分率は、1から70%が好ましく、3から65%がより好ましく、5から50%が最も好ましい。キノリンモノマー単位が、1%未満であると発光輝度が低くなる傾向にあり、70%を超えると発光色度が劣化しやすい傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] 中の全モノマー単位 総数中の置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位の占めるモル分率は、0.1から30%が好ましく、0.5から20%がより好ましく、1から10%が最も好ましい。枝分れ構造モノマー単位が、0.1%未満であると発光色度が劣化しやすい傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くなる傾向にある。

なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] に共重合させることのできる置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位は、ポリマーの全モノマー単位総数中のモル分率で、0から48%であることが好ましい。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] は、上述の [I] と 同様の合成法により製造できる。

10

15

20

本発明のポリマー [II] の場合には、例えば、各モノマー単位を結合する 基が無い場合には、具体的に、次式

(式中、R'はメチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基、あるいは2個のR'が互いに結合して環を形成するエチレン基、プロピレン基などの低級アルキレン基であり、VおよびD、E及びaは前述のとおりのものである)で表されるキノリン誘導体のジボロンエステルと、ジブロモ金属配位化合物誘導体モノマー、トリブロモ枝分れ構造誘導体とを、パラジウム(0)触媒存在下、水溶性塩基により共重合させて製造することができる。

各モノマー単位を結合する基が〇の場合には、特開平9-136954号公報に記載されているようなジフルオロキノリンモノマーとジヒドロキシ金属配位化合物誘導体モノマー及びトリヒドロキシ枝分れ構造誘導体、ジブロモ金属配位化合物誘導体モノマー及びトリプロモ枝分れ構造誘導体とジヒドロキシキノリンモノマー、またはジブロモキノリンモノマー及びトリプロモ枝分れ構造誘導体とジヒドロキシを属配位化合物誘導体モノマーを塩基存在下、極性溶媒中で反応させることによって本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体を製造できる。

なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [II] には、さらに その他の単量体を共重合させることができ、その他のジヒドロキシ単量体の例 としては、上述の [I] におけるジヒドロキシ単量体と同様のものを用いるこ

とができる。

10

15

[III] 前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

5 置換又は非置換であってもよい式(13-2):

$$\frac{\sqrt{a}}{-\left(Ar_1\right)_n} \left(CR_1 = CR_2\right)_m \left(Ar_2\right)_l$$
(13-2)

(式中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は2価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンを表す。複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$  (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数 1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1はそれぞれ独立に0または1であり、n、m、1が同時に0となることはない。)で表される共役モノマー単位とを含む金属配位化合物含有高分子共重合体。

前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

-(G)b-(14)

20 (式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、-CR<sub>2</sub>-、-S

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

93

i  $R_2$ -、-Si  $R_2$ -O-Si  $R_2$ -、および-Si  $R_2$ -O-Si  $R_$ 

本発明で用いられる、式(13-2):

5

10

15

20

$$\frac{\sqrt{Ar_1}}{n} \left( CR_1 = CR_2 \right)_m \left( Ar_2 \right)_l$$
(13-2)

で表される共役モノマー単位は、単独で、または2種類以上を組み合わせて用いることができる。

本発明の式(13-2)のモノマー単位中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は2価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンであり、複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ またはっSi $R^6$ R $^7$ R $^8$ (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1はそれぞれ独立に0または1であり、n、m、1が同時に0となることはない。)で表される。 $Ar_1$ 、 $Ar_2$ はそれぞれ同一であっても、異なるものであってもよく、また、置換基Vが複数個置換している場合、これらの置換基はそれぞれ同一の置換基であっても異なる種類の置換基であってもよい。

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

上記の式(13-2)において、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンである。このような置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンとしては、好ましくは2価の基であり、ベンゼン、ビフェニル、ターフェニル、ナフタレン、アントラセン、テトラセン、フルオレン、フェナントレン、ピレン、クリセン、ピリジン、ピラジン、キノリン、イソキノリン、アクリジン、フェナントロリン、フラン、ピロール、チオフェン、オキサゾール、オキサジアゾール、チアジアゾール、トリアゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾオキサジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ベンゾチオフェン、ジフェニルオキサジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ジフェニルジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ジフェニルジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ジフェニルジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ジフェニルチアジアゾールなどがあげられ、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ として、これらは単独で又は複数個が結合して用いられる。

一方、置換基 V、R<sub>1</sub>及びR₂におけるR¹~R®としては、それぞれ独立に、炭素数 1~22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基である。このような基としては、たとえば、メチル基、エチル基、プロピル基、シクロプロピル基、ブチル基、イソプチル基、シクロプチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、ヘプチル基、シクロヘプチル基、オクチル基、デシル基などの炭素数 1~22個の直鎖アルキル基、環状アルキル基もしくは分岐アルキル基、また、フェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、ビフェニル残基、ターフェニル残基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基などの炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基があげられる。

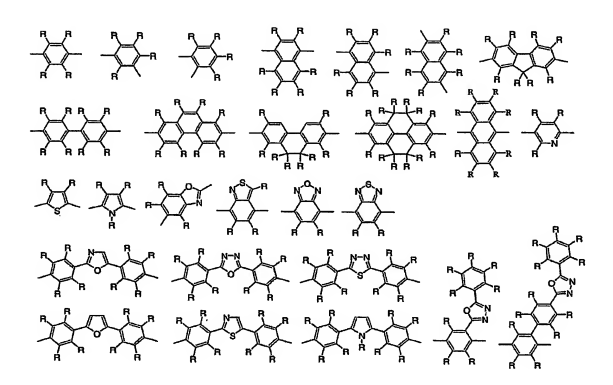
10

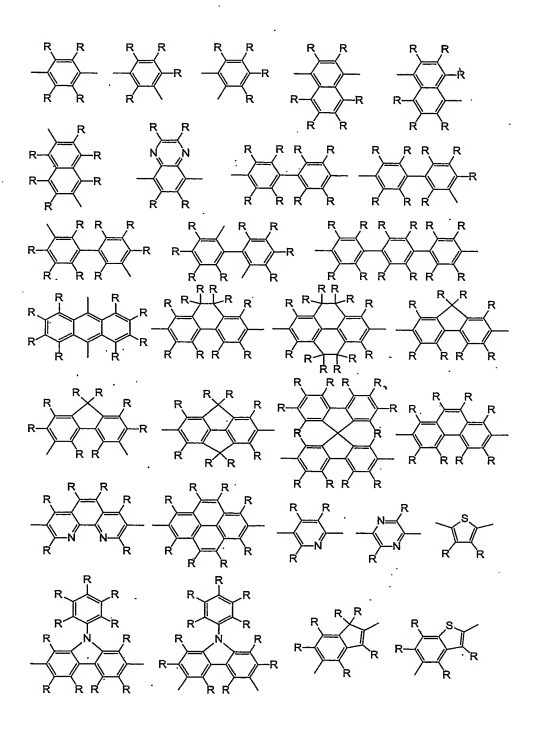
15

置換基V、 $R_1$ 及び $R_2$ はさらに、置換基を有していてもよい。V、 $R_1$ 及び $R_2$ が有する置換基としては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6R^7R^8$ で表される置換基、さらに $-NR^9R^{10}$ (ただし、 $R^9$ 、 $R^{10}$ は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim22$ 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim20$ 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

本発明の式(13-2)の共役モノマー単位中、V、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>としては、それぞれ独立して、未置換のもの、すなわち水素原子であるか、あるいはーR<sup>1</sup>で表されるアルキル基、アリール基、ヘテロアリール基が直接置換したもの、あるいは-OR<sup>2</sup>で表されるアルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロアリールオキシ基が置換したものが、溶解性および耐熱性の点から好ましいものである。また、置換基数は、a又はbが0、すなわち未置換の場合を含めて、a又はbが1から3であるものが、重合反応性の点で好ましいものである。さらに、アリール基としては、置換もしくは未置換のフェニル基、置換もしくは未置換のフルオレン基などが好ましいものである。さらに、ヘテロアリール基としては、オキサジアゾール基、フェニルオキサジアゾール基、フェニルチアジアゾール基、ベンゾチアジアゾール基などが好ましいものである。

 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ の代表的な例としては、下記構造式で表されるものなどが 20 あげられる。





これらのアリーレン及び/又はヘテロアリーレンの置換基Rは、各々独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6R^7$ 

R<sup>8</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>は、水素原子、炭素数 1~2 2 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~3 0 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、アリーレン及び/又はヘテロアリーレン骨格の置換可能な位置に結合した置換基である。

5

10

15

20

25

これらの置換基のうち、Rとしては、それぞれ独立して、未置換のもの、すなわち水素原子であるか、あるいは-R<sup>1</sup>で表されるアルキル基、アリール基、ヘテロアリール基が直接置換したもの、-OR<sup>2</sup>で表される水酸基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヘテロアリールオキシ基が、重合反応性および耐熱性の点から好ましいものである。

本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体 [III] において、式(14)で表される各モノマー単位を結合する基は、上述の [I] における結合基と同様である。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [III] は、上記の2成分のモノマー単位を少なくとも含むものであるが、必要に応じて、これら以外のモノマー単位を「共重合モノマー単位」として、置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位を含有させることができる。このようなトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、上述の [I] におけるトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、上述の [A] におけるトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位と同様のものを用いることができる。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [III] 中の全モノマー単位 総数中の金属配位化合物モノマー単位の占めるモル分率は、0.1から30% が好ましく、0.5から20%がより好ましく、1から10%が最も好ましい。金属配位化合物モノマー単位が、0.1%未満であると発光色度が劣化しやすい傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くなる傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [III] 中の全モノマー単位総数中の共役モノマー単位の占めるモル分率は、70から99.9%が好ましく、75から99.5%がより好ましく、80から99%が最も好ましい。共役モノマー単位が、70%未満であると発光輝度が低くなる傾向にあり、99.8を超えると発光色度が劣化しやすい傾向にある。

なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [III] に共重合させることのできる置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位は、ポリマーの全モノマー単位総数中のモル分率で、0から49%であることが好ましい。

10 本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [III] は、上述の [I] と 同様の合成法により製造できる。

本発明のポリマー [III] の場合には、例えば、各モノマー単位を結合する 基が無い場合には、具体的に、次式

$$(RO)_{2}B \xrightarrow{Ar_{1}}_{n} \frac{Ar_{2}}{Ar_{1}} = CR_{2} \xrightarrow{m} \frac{Ar_{2}}{Ar_{2}} B(OR)_{2}$$

$$Br \xrightarrow{Ar_{1}}_{n} \frac{Ar_{2}}{Ar_{2}} Br$$

15 (式中、Rはメチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基、あるいは 2個のRが互いに結合して環を形成するエチレン基、プロピレン基などの低級アルキレン基であり、 $Ar_1$ 、 $Ar_2$ 、 $R_1$ 、 $R_2$ 、V、a、b、n、m、1は前述のとおりのものである)で表される共役モノマー誘導体のジボロンエステル及び/又は共役モノマー誘導体のジプロモ化合物と、ジプロモ金属配位化合物誘導体モノマーとを、パラジウム(0)触媒存在下、水溶性塩基により共

20

重合させて製造することができる。

各モノマー単位を結合する基が〇の場合には、特開平9-136954号公報に記載されているようなジフルオロ共役モノマーとジヒドロキシ金属配位化合物誘導体モノマー、ジプロモ金属配位化合物誘導体モノマーとジヒドロキシ共役モノマー、またはジプロモ共役モノマーとジヒドロキシ金属配位化合物誘導体モノマーを塩基存在下、極性溶媒中で反応させることによって本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体を製造できる。

なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [III] には、さらに その他の単量体を共重合させることができ、その他のジヒドロキシ単量体の例 としては、上述の [I] におけるジヒドロキシ単量体と同様のものを用いることができる。

[IV] 前記式  $(1) \sim (12)$  で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

15 置換又は非置換であってもよい式(13-2):

$$\frac{\sqrt{a}}{-\left(-Ar_1\right)_n}\left(-CR_1=CR_2-\frac{\sqrt{b}}{m}\left(-Ar_2-\frac{\sqrt{b}}{l}\right)\right)$$
(13-2)

(式中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は 2 価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンを表す。複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数 1~ 2 2 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2 ~ 3 0 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリ

20

ーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1はそれぞれ独立に0または1であり、n、m、1が同時に0となることはない。)で表される共役モノマー単位と、

置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位とを含む金属配位 化合物含有高分子共重合体。

前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

-(G)b-(14)

10 (式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2-$ 、-S i  $R_2-$ 、-S i  $R_2-$ 0 -S i  $R_2-$ 0 (ここで、R は、炭素数  $1\sim 2$  2 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数  $2\sim 3$  0 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される 2 価の基であり、 5 は 3 で表される結合基であることが好ましい。

本発明で用いられる、式(13-2)で表される共役モノマー単位は、上述の [III] における共役モノマー単位と同様である。

また、本発明で使用する置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位としては、上述の [II] における枝分れ構造モノマー単位と同様のものを用いることができる。

本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体 [IV] において、式(14)で表される各モノマー単位を結合する基は、上述の [I] における結合基と同様である。

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

103

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] は、上記の2成分のモノマー単位を少なくとも含むものであるが、必要に応じて、これら以外のモノマー単位を「共重合モノマー単位」として、置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位を含有させることができる。このようなトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、上述の [I] におけるトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、上述の [A] におけるトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位と同様のものを用いることができる。

5

10

15

20

25

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] 中の全モノマー単位 総数中の金属配位化合物モノマー単位の占めるモル分率は、0.1から30% が好ましく、0.5から20%がより好ましく、1から10%が最も好ましい。金属配位化合物モノマー単位が、0.1%未満であると発光色度が劣化しや すい傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くなる傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] 中の全モノマー単位 総数中の共役モノマー単位の占めるモル分率は、50から99.9%が好ましく、60から99.5%がより好ましく、75から99%が最も好ましい。共 役モノマー単位が、50%未満であると発光輝度が低くなる傾向にあり、99.8を超えると発光色度が劣化しやすい傾向にある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] 中の全モノマー単位 総数中の置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位の占めるモ ル分率は、0.1から30%が好ましく、0.5から20%がより好ましく、 1から10%が最も好ましい。枝分れ構造モノマー単位が、0.1%未満であ ると発光色度が劣化しやすい傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くな る傾向にある。

なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] に共重合させることのできる置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー

単位は、ポリマーの全モノマー単位総数中のモル分率で、0から48%である ことが好ましい。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] は、上述の [I] と同様の合成法により製造できる。

5 本発明のポリマー [IV] の場合には、例えば、各モノマー単位を結合する 基が無い場合には、具体的に、次式

$$(RO)_{2}B \xrightarrow{Ar_{1}}_{n} (CR_{1}=CR_{2})_{m} (Ar_{2})_{l} B(OR)_{2}$$

$$Er \xrightarrow{Ar_{1}}_{n} (CR_{1}=CR_{2})_{m} (Ar_{2})_{l} Br$$

(式中、Rはメチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基、あるいは2個のRが互いに結合して環を形成するエチレン基、プロピレン基などの低級アルキレン基であり、 $Ar_1$ 、 $Ar_2$ 、 $R_1$ 、 $R_2$ 、V、a、b、n、m、1は前述のとおりのものである)で表される共役モノマー誘導体のジボロンエステル及び/又は共役モノマー誘導体のジブロモ化合物と、ジブロモ金属配位化合物誘導体モノマー、トリブロモ枝分れ構造誘導体とを、パラジウム(0)触媒存在下、水溶性塩基により共重合させて製造することができる。

15 各モノマー単位を結合する基が〇の場合には、特開平9-136954号公報に記載されているようなジフルオロ共役モノマーとジヒドロキシ金属配位化合物誘導体モノマー及びトリヒドロキシ枝分れ構造誘導体、ジブロモ金属配位化合物誘導体モノマー及びトリプロモ枝分れ構造誘導体とジヒドロキシ共役モノマー、またはジプロモ共役モノマー及びトリプロモ枝分れ構造誘導体とジヒドロキシ会属配位化合物誘導体モノマーを塩基存在下、極性溶媒中で反応させ

10

15

ることによって本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体を製造できる。

なお、本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体 [IV] には、さらに その他の単量体を共重合させることができ、その他のジヒドロキシ単量体の例 としては、上述の [I] におけるジヒドロキシ単量体と同様のものを用いることができる。

本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体の分子量は、10,000~1, 000,000であることが好ましく、30,000~800,000であることが好ましい。10,000未満であるとフィルム形成能が低下する傾向があり、1,000,000を超えると溶解性が低下する傾向がある。

本発明の金属配位化合物を含む高分子共重合体は、エレクトロルミネセンス 素子の活性層材料として使用できる。活性層とは、層が電界の適用時に発光し 得るもの(発光層)か、または、電荷の注入もしくは電荷の移動を改良するも の(電荷注入層または電荷移動層)を意味する。ここで、電荷とは負または正 の電荷をいう。

活性層の厚みは、発光効率等を考慮し適宜設定することができ、 $10\sim30$ 0 nmであることが好ましく、 $20\sim200$  nmであることがさらに好ましい。 10 nm未満であると薄膜欠陥としてピンホールなどが生じる傾向があり、 300 nmを超えると特性が低下する傾向がある。

20 本発明の共重合体は、それ以外の材料と混合して使用してもよい。また、本発明の共重合体を用いたエレクトロルミネセンス素子は、上記共重合体以外の材料を含む層が本発明の共重合体を含む活性層と積層されていてもよい。本発明の共重合体と混合して用いてもよい材料としては、正孔注入および/または正孔移動材料、電子注入および/または電子移動材料、発光材料、バインダーポリマーなどの公知のものが使用できる。混合する材料としては、高分子材料

でも、低分子材料でもかまわない。

5

10

15

20

25

正孔注入および/または正孔移動材料に使用可能なものとしては、アリール アミン誘導体、トリフェニルメタン誘導体、スチルベン系化合物、ヒドラゾン 系化合物、カルバゾール系化合物、高分子量アリールアミン、ポリアニリン、 ポリチオフェン、などの材料およびそれらを高分子化した材料が例示される。 電子注入および/または電子移動材料に使用可能なものとしては、オキサジア ゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾキノン誘導体、キノリン誘 導体、キノキサリン誘導体、チアジアゾール誘導体、ペンゾジアゾール誘導体 、トリアゾール誘導体、金属キレート錯体化合物、などの材料およびそれらを 高分子化した材料が例示される。発光材料に使用可能なものとしては、アリー ルアミン誘導体、オキサジアゾール誘導体、ペリレン誘導体、キナクリドン誘 導体、ピラゾリン誘導体、アントラセン誘導体、ルブレン誘導体、スチルベン 誘導体、クマリン誘導体、ナフタレン誘導体、金属キレート錯体、IrやPt などの中心金属を含む金属錯体、などの材料およびそれらを高分子化した材料 、ポリフルオレン誘導体、ポリフェニレンビニレン誘導体、ポリフェニレン誘 導体、ポリチオフェン誘導体、などのポリマー材料が例示される。パインダー ポリマーに使用可能なものとしては、特性を著しく低下させないものであれば 使用できる。当該バインダーポリマーとしては、ポリスチレン、ポリカーボネ ート、ポリアリールエーテル、ポリアクリレート、ポリメタクリレート、ポリ シロキサン、などの材料が例示される。

中でも、本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体は、共役あるいは非共役ポリマーに混合させたポリマー組成物として用いることができる。ポリマー組成物として用いることができる共役あるいは非共役のポリマーとしては、例えば、置換または非置換であってもよいポリフェニレン誘導体、ポリフルオレン誘導体、ポリフェニレンビニレン誘導体、ポリチオフェン誘導体、ポリキノ

10

15

リン誘導体、ポリトリフェニルアミン誘導体、ポリビニルカルバゾール誘導体 、ポリアニリン誘導体、ポリイミド誘導体、ポリアミドイミド誘導体、ポリカ ーポネート誘導体、ポリアクリル誘導体、ポリスチレン誘導体などが挙げられ る。また、これら共役あるいは非共役のポリマーとしては、必要に応じてその 他モノマー単位として、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又 はヘテロアリーレンモノマー単位であるベンゼン、ビフェニル、ターフェニル 、ナフタレン、アントラセン、テトラセン、フルオレン、フェナントレン、ピ レン、クリセン、ピリジン、ピラジン、キノリン、イソキノリン、アクリジン 、フェナントロリン、フラン、ピロール、チオフェン、オキサゾール、オキサ ジアゾール、チアジアゾール、トリアゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾオ キサジアゾール、ベンゾチアジアゾール、ベンゾチオフェンなど、置換または 非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位であるトリフェニルア ミン、N-(4-プチルフェニル)-N-ジフェニルアミン、N, N'-ジフ ェニル-N, N' -ビス (3-メチルフェニル) - [1, 1' -ビフェニル]-4, 4'-ジアミン、N, N'-ビス(3-メチルフェニル)-N, N'-ピス (2-ナフチル) - [1, 1'-ピフェニル] -4, 4'-ジアミンなど と共重合したものなどが挙げられる。

本発明の共重合体またはポリマー組成物をエレクトロルミネセンス素子の活性層材料として使用するためには、溶液から、または、フィルムの形状で基体に、当業者に公知の方法、例えば、インクジェット、キャスト、スプレー、浸漬、印刷またはスピンコーティングなどを用いて積層することにより達成することができる。印刷法には、凸版印刷、凹版印刷、オフセット印刷、平板印刷、凸版反転オフセット印刷、スクリーン印刷、グラピア印刷等がある。このような積層方法は、通常、-20~+300℃の温度範囲、好ましくは10~100℃、特に好ましくは15~50℃で実施することができる。また、積層さ

10

15

20

25

れたポリマー溶液の乾燥は、通常、常温乾燥、ホットプレートによる加熱乾燥などで実施することができる。

共重合体を含む溶液に用いられる溶媒として、クロロホルム、塩化メチレン、ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、トルエン、キシレン、メシチレン、アニソール、アセトン、メチルエチルケトン、酢酸エチル、酢酸ブチル、エチルセロソルブアセテート等を用いることができる。

また、共重合体を含む溶液の全重量に対し、金属配位化合物含有高分子共重合体は $0.1\sim5$  重量%含まれることが好ましく、 $0.2\sim3$  重量%含まれることが好ましく、0.1 重量%未満であると薄膜欠陥としてピンホールなどが生じる傾向があり、5 重量%を超えると膜厚ムラが生じる傾向がある。

本発明のポリマーからなる本発明のエレクトロルミネセンス素子の一般構造は、米国特許第4,539,507号および米国特許第5,151,629号に記載されている。また、ポリマー含有のエレクトロルミネセンス素子については、例えば、国際公開WO第90/13148号または欧州特許公開第0443861号に記載されている。

これらは通常、電極の少なくとも1つが透明であるカソードとアノードとの間に、エレクトロルミネセント層(発光層)を含むものである。さらに、1つ以上の電子注入層および/または電子移動層が、エレクトロルミネセント層(発光層)とカソードとの間に挿入され得るもので、さらに、1つ以上の正孔注入層および/または正孔移動層が、エレクトロルミネセント層(発光層)とアノードとの間に挿入され得るものである。カソード材料としては、例えば、Li、Ca、Mg、Al、In、Cs、Mg/Ag、LiFなどの金属または金属合金であるのが好ましい。アノードとしては、透明基体(例えば、ガラスまたは透明ポリマー)上に、金属(例えば、Au)または金属導電率を有する他の材料、例えば、酸化物(例えば、ITO:酸化インジウム/酸化錫)を使用

することもできる。

電子注入および/または電子移動層には、オキサジアゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾキノン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、チアジアゾール誘導体、ベンゾジアゾール誘導体、トリアゾール誘導体、金属キレート錯体化合物、などの材料を含む層が挙げられる。

正孔注入および/または正孔移動層には、銅フタロシアニン、トリフェニル アミン誘導体、トリフェニルメタン誘導体、スチルベン系化合物、ヒドラゾン 系化合物、カルバゾール系化合物、高分子量アリールアミン、ポリアニリン、 ポリチオフェン、などの材料を含む層が挙げられる。

10 本発明の金属配位化合物含有高分子共重合体は、例えば、有機EL素子用材料として好適である。これらは、中でも、良好な発光の色純度および安定性、さらに製膜が容易であること等から良好なフィルム形成能を示す。従って、これを用いた本発明の有機EL素子は良好な発光の色純度および安定性を示すものであり、また、生産性に優れている。

15

20

25

5

### 実施例

本発明を以下の実施例により説明するが、これらに限定されるものではない。また、下記に示す実施例の他、上述の種々のモノマー単位を用いた場合にも、色純度に優れ、信頼性、発光特性に優れたエレクトロルミネセンス素子を得ることができる。

実施例1 金属配位化合物 表1(1)の合成

マグネシウム (1.9g、80mmo1)のTHF混合物中に、3-ブロモ -9-メチルカルバゾール (30mmo1)のTHF溶液を、アルゴン気流下 、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリ ニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル (300mmo1)のTHF溶液 に-78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸中に注ぎ攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン(1/2)から再結晶することにより、無色結晶としてカルバゾール誘導体ボロン酸が得られた(40%)。得られたカルバゾール誘導体ボロン酸(12mmo1)と1,2-エタンジオール(30mmo1)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、カルバゾール誘導体ボロンエステルが無色結晶として得られた。

10

15

5

2-プロモピリジン( $10\,\mathrm{mmo}\,1$ )、カルバゾール誘導体ボロンエステル( $10\,\mathrm{mmo}\,1$ )、Pd(0)( $\mathrm{PPh}_3$ )。4(0.  $2\,\mathrm{mmo}\,1$ )のトルエン溶液に、アルゴン気流下、 $2\,\mathrm{MoK}_2\,\mathrm{CO}_3$ 水溶液を加え、激しく攪拌しながら  $48\,\mathrm{時間 20}$  間に、反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、3-(2'-ピリジル)-9-メチルカルバゾールの固体を得た。

200m10030ロフラスコに塩化イリジウム(III)(1.7mmo1)、3-(2'-2')ジル)-9-メチルカルバゾール(7.58mmo1)、 xトキシエタノール50m1と水20m1を入れ、窒素気流下室温で30分間攪拌し、その後24時間還流攪拌した。反応物を室温まで冷却し、沈殿物を濾取水洗後、エタノール及びアセトンで順次洗浄した。室温で減圧乾燥し、ジー $\mu$ -クロローテトラキス [3-(2'-2')]ジイリジウム(III)の淡黄色粉末を得た。

200m103つロフラスコにエトキシエタノール70m1、ジー $\mu$ -クロローテトラキス  $[3-(2'-ピリジル)-9-メチルカルバゾールー<math>N^{1'}$ ,  $C^2$ ] ジイリジウム (III) (0.7mmo1)、下記構造式で表されるアセチルアセトン誘導体(2.10mmo1)と炭酸ナトリウム(9.43mm

o 1) を入れ、窒素気流下室温で攪拌し、その後15時間還流攪拌した。

$$O = CH_3$$

$$O = CH_3$$

$$O = CH_3$$

$$O = CH_3$$

反応物を氷冷し、沈殿物を濾取水洗した。この沈殿物をシリカゲルカラムクロマト(溶離液:クロロホルム/メタノール:30/1)で精製し、ビス[3-(2'-ピリジル)-9-メチルカルバゾール $-N^{1'}$ ,  $C^2$ ] (ジブロモベンジルアセチルアセトナト)イリジウム(III)の淡黄色粉末を得た。

実施例2 金属配位化合物 表2(125)の合成

マグネシウム (1.9g、80mmo1)のTHF混合物中に、2-ヒドロ キシ-6-プロモ-9-メチルカルバゾール (30mmo1)のTHF溶液を 、アルゴン気流下、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製し た。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル (300mmo 1)のTHF溶液に-78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下し た後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸

10

15

中に注ぎ攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン(1/2)から再結晶することにより、無色結晶としてカルパゾール誘導体ボロン酸が得られた(40%)。得られたカルバゾール誘導体ボロン酸(12mmol)と1、2-エタンジオール(30mmol)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、カルバゾール誘導体ボロンエステルが無色結晶として得られた。

2-プロモピリジン( $10\,\mathrm{mmo\,1}$ )、カルバゾール誘導体ポロンエステル( $10\,\mathrm{mm\,o\,1}$ )、Pd(0)( $\mathrm{PPh\,}_3$ )。4(0.  $2\,\mathrm{mm\,o\,1}$ )のトルエン溶液に、アルゴン気流下、 $2\,\mathrm{Mo\,K_2\,CO_3}$ 水溶液を加え、激しく攪拌しながら  $4\,8\,\mathrm{時間還流した}$ 。反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、 $2-\mathrm{ヒドロキシ-6-(2'-ピリジル)-9-メチルカルバゾールの固体を得た。$ 

l

$$\begin{array}{c} \text{1} \\ \text{2X} \\ \text{HO} \\ \text{N} \\ \text{CI} \\ \text{N} \\ \text{CI} \\ \text{N} \\ \text{CI} \\ \text{N} \\ \text{OH} \\ \end{array}$$

10 200mlの3つロフラスコにエトキシエタノール70ml、ジーμークロローテトラキス[2ーヒドロキシー6ー(2'ーピリジル)ー9ーメチルカルバゾールーN', C']ジイリジウム(III)(0.7mmol)、下記構造式で表されるアセチルアセトン誘導体(2.10mmol)と炭酸ナトリウム(9.43mmol)を入れ、窒素気流下室温で攪拌し、その後15時間還流り、投煙した。

10

15

反応物を氷冷し、沈殿物を濾取水洗した。この沈殿物をシリカゲルカラムクロマト(溶離液:クロロホルム/メタノール:30/1)で精製し、ビス [2-ヒドロキシー6-(2'-ピリジル)-9-メチルカルバゾールー $N^{1'}$ ,  $C^{7}$ ] (ジプロモベンジルアセチルアセトナト) イリジウム (III) の淡黄色粉末を得た。

# 実施例3 金属配位化合物 表3(253)の合成

マグネシウム (1.9g、80mmo1)のTHF混合物中に、2ープロモー9ーフルオレノン (30mmo1)のTHF溶液を、アルゴン気流下、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル (300mmo1)のTHF溶液に一78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸中に注ぎ攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得ら

10

れた。得られた固体をトルエン/アセトン(1/2)から再結晶することにより、無色結晶としてフルオレノン誘導体ボロン酸が得られた(40%)。得られたフルオレノン誘導体ボロン酸(12mmol)と1,2-エタンジオール(30mmol)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、フルオレノン誘導体ボロンエステルが無色結晶として得られた。

2-プロモピリジン( $10\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$ )、フルオレノン誘導体ボロンエステル( $10\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$ )、Pd(0)( $\mathrm{PPh}_3$ )。 $_4$ ( $0.2\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$ )のトルエン溶液に、アルゴン気流下、 $2\,\mathrm{MoK}_2\,\mathrm{CO}_3$ 水溶液を加え、激しく攪拌しながら  $48\,\mathrm{時間 Z}$  流した。反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、2-(2'-ピリジル)-9-フルオレノンの固体を得た。

15 200mlの3つロフラスコに塩化イリジウム(III)(1.7mmol)、2-(2'-ピリジル)-9-フルオレノン(7.58mmol)、エトキシエタノール50mlと水20mlを入れ、窒素気流下室温で30分間攪拌し、その後24時間還流攪拌した。反応物を室温まで冷却し、沈殿物を濾取水

洗後、エタノール及びアセトンで順次洗浄した。室温で減圧乾燥し、ジー $\mu$  - クロローテトラキス [2-(2'-l')] ジイリジウム (III) の淡黄色粉末を得た。

200m1の3つロフラスコにエトキシエタノール<math>70m1、ジー $\mu$ ークロローテトラキス  $[2-(2'-ピリジル)-9-フルオレノン-N'', C^3]$ ジイリジウム (III) (0.7mmo1)、下記構造式で表されるアセチルアセトン誘導体 (2.10mmo1) と炭酸ナトリウム (9.43mmo1) を入れ、窒素気流下室温で攪拌し、その後15時間還流攪拌した。

$$0 = CH_3 \xrightarrow{Br} \xrightarrow{H} H$$

$$0 = CH_3 \xrightarrow{H_2} H$$

$$CH_3 \xrightarrow{Br} H$$

10

5

反応物を氷冷し、沈殿物を濾取水洗した。この沈殿物をシリカゲルカラムクロマト(溶離液:クロロホルム/メタノール:30/1)で精製し、ビス [2-(2'ーピリジル)-9-フルオレノン $-N^{1'}$ ,  $C^3$ ] (ジブロモベンジルアセチルアセトナト)イリジウム(III)の淡黄色粉末を得た。

10

15

20

PCT/JP2004/008950

実施例 I − 4 キノリン誘導体 ジボロン酸エステル (I − Q − 1) の合成 マグネシウム (1.9g、80 mm o 1) のTHF混合物中に、6,6'− ピス [2 − (4 − プロモフェニル) − 3,4 − ジフェニルキノリン] (30 mm o 1) のTHF溶液を、アルゴン気流下に、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル (300 mm o 1) のTHF溶液に−78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸中に注ぎ、攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン (1/2) から再結晶することにより、無色結晶としてキノリン誘導体 ジボロン酸が得られた (40%)。得られたキノリン誘導体 ジボロン酸が得られた (40%)。得られたキノリン誘導体 ジボロン酸 (12 mm o 1) と1,2 − エタンジオール (30 mm o 1)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン (1/4)から再結晶したところ、キノリン誘導体 ジボロン酸エステルが無色結晶として得られた(83%)。

実施例 I-5 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成 (I-P-1)

実施例1で合成した金属配位化合物(1)(1mmo1)、下記構造式で表されるジプロモジフェニルオキサジアゾール(9mmo1)、ジシクロヘキシルオキシジプロモベンゼン(5mmo1)、実施例I-4で合成したキノリン

10

15

誘導体 ジボロン酸エステル (I-Q-1)  $(5 \, \text{mmo 1})$  、Pd (0)  $(P \, Ph_3)_4$   $(0.2 \, \text{mmo 1})$  のトルエン溶液に、アルゴン気流下、 $2 \, \text{MoK}_2$   $CO_3$ 水溶液を加え、激しく攪拌しながら、 $48 \, \text{時間還流した}$ 。

$$Br$$
 $Br$ 
 $Br$ 

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-1)を得た。

なお、得られた化合物については、NMRスペクトル、IRスペクトル等によりその確認を行った。以下に示す化合物についても同様である。

実施例 I-6 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(I-P-2)

10

15

実施例 2 で合成した金属配位化合物(125)(1 mm o1)、下記構造式で表されるジブロモジフェニルオキサジアゾール(9 mm o1)、ジシクロヘキシルオキシジブロモベンゼン(5 mm o1)、実施例 I-4 で合成したキノリン誘導体 ジボロン酸エステル(I-Q-1)(5 mm o1)、Pd(0)( $PPh_3$ )。4(0. 2 mm o1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 Mの $K_2$   $CO_3$  水溶液を加え、激しく攪拌しながら、4 8 時間還流した。

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-2)を得た。

10

15

実施例 I - 7 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(I-P-3)

実施例 3 で合成した金属配位化合物(2 5 3)(1 mm o 1)、下記構造式で表されるジブロモジフェニルオキサジアゾール(9 mm o 1)、ジシクロヘキシルオキシジプロモベンゼン(5 mm o 1)、実施例 I-4 で合成したキノリン誘導体 ジボロン酸エステル(I-Q-1)(5 mm o 1)、Pd(0)( $PPh_3$ )。4(0.2 mm o 1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 Mの $K_2$   $CO_3$  水溶液を加え、激しく攪拌しながら、4 8 時間還流した。

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

122

洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体 (I-P-3) を得た。 実施例 I-8 有機 E L 素子の作製 (I-1)

実施例 I-5 で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-1)のトルエン溶液(1.0 w t %)を、I T O(酸化インジウム錫)を 2 mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚 70 n m)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で 80 ℃ / 5 分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にC a(膜厚 20 n m)、A 1(膜厚 100 n m)の順に電極を形成した。有機 E L 素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計 4 1 4 0 B で測定し、発光輝度はトプコン社製 S R-3 で測定した。I T O を陽極、C a / A 1 を陰極にして電圧を印加したところ、約 4 V で青色発光( $\lambda=4$  5 0 n m)が観測された。この青色発光における色調の変化は、2 5 ℃で、5 0 0 時間経過後も認められなかった。

実施例 I-9 有機 E L 素子の作製 (I-2)

5

10

実施例 I - 6で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体 (I-P-2) のトルエン溶液 (1.0 w t %) を、ITO (酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層 (膜厚 7 0 n m)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で80℃/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にLiF (膜厚 0.5 n m)、A1 (膜厚 1 0 0 n m)の順に電極を形成した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、LiF/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約5 Vでオレンジ色発光 (λ=590 n m)が観測された。このオレンジ色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認めら

れなかった。

5

10

15

実施例 I-10 有機 E L 素子の作製 (I-3)

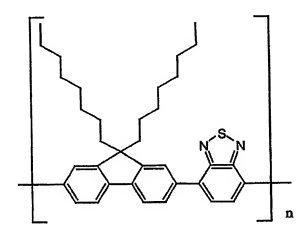
金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-1)の代わりに金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-3)を用いた以外は、実施例 I-8と同様にして ITO/ポリマー発光層/Ca/A1素子を作製した。有機 EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計 4140 Bで測定し、発光輝度はトプコン社製 SR-3 で測定した。 ITOを 陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約4Vで青色発光( $\lambda=450$ nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。

### 比較例1

金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-1)の代わりに下記構造式で示されるポリキノリンを用いた以外は、実施例 I-8 と同様にして I TO/ポリマー発光層/C a/A 1 素子を作製した。得られた I TO/ポリマー発光層/C a/A 1 素子を電源に接続し、I TOを陽極、C a/A 1 を陰極にして電圧を印加したところ、約1 0 V で青色発光( $\lambda$  = 4 3 0 nm)が観測されたが、時間と共に発光色が青色から水色に変化した。

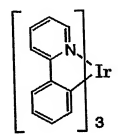
比較例2

金属配位化合物を含む高分子共重合体(I-P-1)の代わりに下記構造式で表される(ジオクチルフルオレン/ベンゾチアゾール)共重合体を用いた以外は、実施例I-8と同様にしてITO/ポリマー発光層/LiF/A1素子を作製した。得られたITO/ポリマー発光層/LiF/A1素子を電源に接続し、ITOを陽極、LiF/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約8 Vで黄色発光( $\lambda=5$ 48 nm)が観測されたが、時間と共に発光色が黄色から黄白色に変化した。



### 比較例3

ITO(酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、ホール輸送層として $\alpha$ -NPDを、 $10^{-5}$ Paの真空チャンバー内で抵抗加熱による真空蒸着法にて、膜厚40nm形成した。その上に、下記構造式で示される金属配位化合物 Ir  $(ppy)_3$ をCBPと重量比が5%になるように共蒸着を行った。



さらに、電子輸送層として前記Alq $_3$ を30nm蒸着した。この上に、陰極電極層としてLiFを0.5~2nm、Alを100~150nm蒸着した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。得られた素子を電源に接続し、ITOを陽極、LiF/Alを陰極にして電圧を印加したところ、約6Vで緑色発光( $\lambda$ =516nm)が観測された。一定電流(50mA/cm²)で駆動したときの輝度半減時間を測定したところ、100時間であった。

10 実施例II-4 キノリン誘導体 ジボロン酸エステル (II-Q-1) の合成 マグネシウム (1.9g、80mmol)のTHF混合物中に、6,6'-ビス [2-(4-プロモフェニル)-3,4-ジフェニルキノリン] (30mmol)のTHF溶液を、アルゴン気流下に、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル (300mmol)のTHF溶液に-78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸中に注ぎ、攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン (1/2) から再結晶することにより、無色結晶としてキノ

10

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

リン誘導体 ジボロン酸が得られた(40%)。得られたキノリン誘導体 ジボロン酸(12mmol)と1,2-エタンジオール(30mmol)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、キノリン誘導体 ジボロン酸エステルが無色結晶として得られた(83%)。

126 .

実施例II-5 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(II-P-1)

実施例1で合成した金属配位化合物(1)(1 mm o 1)、下記構造式で表されるジプロモジフェニルオキサジアゾール(8 mm o 1)、ジシクロヘキシルオキシジプロモベンゼン(5 mm o 1)、実施例II -4 で合成したキノリン誘導体 ジボロン酸エステル(II -Q-1)(5 mm o 1)及びトリプロモ校分れ構造モノマ(1 mm o 1)、Pd(0)(P Ph  $_3$ ) $_4$ (0.2 mm o 1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 MのK  $_2$  CO  $_3$  水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

15 反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に

、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-1)を得た。

実施例II-6 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(II-P-2)

実施例2で合成した金属配位化合物(125)(1mmo1)、下記構造式で表されるジプロモジフェニルオキサジアゾール(8.5mmo1)、ジシクロヘキシルオキシジプロモベンゼン(5mmo1)、実施例II-4で合成したキノリン誘導体 ジボロン酸エステル(II-Q-1)(5mmo1)及びトリプロモ枝分れ構造モノマ(0.5mmo1)、Pd(0)(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(0.2mmo1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2MのK<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

$$Br$$
 $Br$ 
 $Br$ 
 $Br$ 
 $Br$ 
 $Br$ 

15

5

10

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

128

、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に 、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オル ガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー 溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。

回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-2)を得た。

5

10

15

実施例II-7 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(II-P-3)

実施例3で合成した金属配位化合物(253)(1 mmo1)、下記構造式で表されるジプロモジフェニルオキサジアゾール(8 mmo1)、ジシクロヘキシルオキシジプロモベンゼン(5 mmo1)、実施例II-4で合成したキノリン誘導体 ジボロン酸エステル(II-Q-1)(5 mmo1)及びトリプロモ枝分れ構造モノマ(1 mmo1)、Pd(0)( $PPh_3$ )。4(0.2 mmo1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 Mの $K_2$ CO $_3$ 水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オル

ガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-3)を得た。実施例II-8 有機EL素子の作製(II-1)

5

10

15

20

25

実施例II-5で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-1)のトルエン溶液(1.0wt%)を、ITO(酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚70nm)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で80℃/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にCa(膜厚20nm)、A1(膜厚100nm)の順に電極を形成した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約4.5Vで青色発光( $\lambda$ =440nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。実施例II-9 有機EL素子の作製(II-2)

実施例II-6で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-2)のトルエン溶液(1.0wt%)を、ITO(酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚70nm)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で80 $\mathbb{C}/5$ 分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にLiF(膜厚0.5nm)、A1(膜厚100nm)の順に電極を形成した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒュー

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

レットパッカード社製の微小電流計 4140 Bで測定し、発光輝度はトプコン社製 SR-3で測定した。ITOを陽極、LiF/Al を陰極にして電圧を印加したところ、約5.5 Vでオレンジ色発光( $\lambda=570$  nm)が観測された。このオレンジ色発光における色調の変化は、25  $\mathbb{C}$  で、500 時間経過後も認められなかった。

実施例II-10 有機EL素子の作製(II-3)

5

10

20

25

金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-1)の代わりに金属配位化合物を含む高分子共重合体(II-P-3)を用いた以外は、実施例II-8と同様にしてITO/ポリマー発光層/Ca/A1素子を作製した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約4.5 Vで青色発光( $\lambda$ =447nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。

15 実施例 III-4 ジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル (III - PP-1) の合成

マグネシウム(1.9g、80mmo1)のTHF混合物中に、2,5-ジプロモー1,4-ジヘキシルオキシベンゼン(30mmo1)のTHF溶液を、アルゴン気流下に、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル(300mmo1)のTHF溶液に-78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸中に注ぎ、攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン(1/2)から再結晶することにより、無色結晶としてジシクロヘキシルオキシベン

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

132

ゼンジボロン酸が得られた(50%)。得られたジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸(12mmo1)と1、2-x9ンジオール(30mmo1)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、ジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステルが無色結晶として得られた(80%)。

実施例III-5 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(III-P-1)

5

10

実施例1で合成した金属配位化合物(1)(1 mmo 1)、下記構造式で表される2,5 ービス(4 ープロモフェニル) [1,3,4] オキサジアゾール(9 mmo 1)、実施例III ー 4 で合成したジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル(10 mmo 1)、Pd(0)(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(0.2 m mo 1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 MのK<sub>2</sub> CO<sub>3</sub> 水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

10

## 2,5-Bis-(4-bromo-phenyl)-[1,3,4]oxadiazole

2-(4-[1,3,2]Dioxaborolan-2-yl-2,5-dicyclohexyloxy-phenyl)-[1,3,2]dioxaborolane

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-1)を得た。

実施例III-6 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(III-P-2)

実施例2で合成した金属配位化合物(125)(1mmo1)、下記構造式で表される2,5-ビス(4ープロモフェニル) [1,3,4] オキサジアゾール(4mmo1)、2-(2,5-ジプロモフェニル)-5-フェニル [1,3,4] オキサジアゾール(4mmo1)、実施例III-4で合成したジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル(10mmo1)、Pd(0)(PPh<sub>3</sub>)<sub>4</sub>(0.2mmo1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2MのK<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

2,5-Bis-(4-bromo-phenyl)-[1,3,4]oxadiazole

2-(2,5-Dibromo-phenyl)-5-phenyl-[1,3,4]oxadiazole

2-(4-[1,3,2]Dioxaborolan -2-yl-2,5-dicyclohexyloxy-phenyl)-[1,3,2]dioxaborolane

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固

体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-2)を得た。実施例III-7 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(III-P-3)

5

10

実施例3で合成した金属配位化合物(253)(1mmo1)、下記構造式で表される2,5-ビス(4-プロモフェニル)[1,3,4]オキサジアゾール(9mmo1)、9,9-ジオクチルフルオレン-2,7-ジボロン酸エステル(5mmo1)、実施例III-4で合成したジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル(5mmo1)、Pd(0)(PPh3)4(0.2mmo1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2MのK2CO3水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

2,5-Bis-(4-bromo-phenyl)-[1,3,4]oxadiazole

9,9-Dioctylfluorene-2,7-bis(pinacol boronate)

### $\hbox{$2$-(4-[1,3,2]$Dioxaborolan-2-yl-2,5-dicyclohexyloxy-phenyl)-[1,3,2]$ dioxaborolane}$

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

138

溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。 回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さら に、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・ 洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-3)を得た。

5 実施例III-8 有機EL素子の作製(III-1)

10

15

20

25

実施例III-5で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-1)のトルエン溶液(1.0 w t %)を、I TO(酸化インジウム錫)を2 mm 幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚 7 0 n m)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で 8 0  $\mathbb{C}$  / 5 分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上に C a(膜厚 2 0 n m)、A 1(膜厚 1 0 0 n m)の順に電極を形成した。有機 E L 素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計 4 1 4 0 B で測定し、発光輝度はトプコン社製 S R - 3 で測定した。 I T O を陽極、 C a / A 1 を陰極にして電圧を印加したところ、約 4 V で青色発光( $\lambda$  = 4 5 5 n m)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25  $\mathbb{C}$  で、500時間経過後も認められなかった。実施例III-9 有機 E L 素子の作製(III-2)

実施例III-6で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-2)のトルエン溶液(1.0wt%)を、ITO(酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚70nm)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で80℃/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にLiF(膜厚0.5nm)、A1(膜厚100nm)の順に電極を形成した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコ

ン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、LiF/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約5Vでオレンジ色発光( $\lambda=588$ nm)が観測された。このオレンジ色発光における色調の変化は、25Cで、500時間経過後も認められなかった。

5 実施例III-10 有機EL素子の作製(III-3)

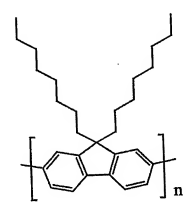
金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-1)の代わりに金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-3)を用いた以外は、実施例III-8と同様にしてITO/ポリマー発光層/Ca/A1素子を作製した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約4Vで青色発光( $\lambda$ =460nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。

#### 比較例4

10

15 金属配位化合物を含む高分子共重合体(III-P-1)の代わりにポリジオクチルフルオレンを用いた以外は、実施例 III-8と同様にしてITO/ポリマー発光層/Ca/A1素子を作製した。得られたITO/ポリマー発光層/Ca/A1素子を電源に接続し、ITOを陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約6 Vで青色発光(λ=430nm)が観測されたが、時間と共に発光色が青色から黄緑色に変化した。

15



実施例IV-4 ジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル (IV-PP-1) の合成

マグネシウム(1.9g、80mmo1)のTHF混合物中に、2,5ージプロモー1,4ージヘキシルオキシベンゼン(30mmo1)のTHF溶液を、アルゴン気流下に、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル(300mmo1)のTHF溶液に−78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した氷を含有する5%希硫酸中に注ぎ、攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン(1/2)から再結晶することにより、無色結晶としてジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸が得られた(50%)。得られたジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸が得られた(50%)。得られたジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸(12mmo1)と1,2-エタンジオール(30mmo1)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、ジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステルが無色結晶したところ、ジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステルが無色結晶として得られた(80%)。

実施例IV-5 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(IV-P-1)

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

141

実施例1で合成した金属配位化合物(1)(1 mm o 1)、下記構造式で表される2,5 ーピス(4 ープロモフェニル) [1,3,4] オキサジアゾール(8 mm o 1)、実施例IV -4 で合成したジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル(10 mm o 1)及びトリプロモ枝分れ構造モノマ(1 mm o 1)、Pd(0)(P Ph  $_3$ ) $_4$ (0.2 mm o 1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 MのK  $_2$  CO  $_3$  水溶液を加え、激しく攪拌しながら、4 8時間還流した。

5

## 2,5-Bis-(4-bromo-phenyl)-[1,3,4]oxadiazole

2-(4-[1,3,2]Dioxaborolan-2-yl-2,5-dicyclohexyloxy-phenyl)-[1,3,2]dioxaborolane

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オル

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

143

ガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(IV-P-1)を得た。

実施例IV-6 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(IV-P-2)

5

10

実施例2で合成した金属配位化合物(125)(1mmo1)、下記構造式で表される2,5-ピス(4ープロモフェニル) [1,3,4] オキサジアゾール(3.5mmo1)、2-(2,5-ジプロモフェニル)-5-フェニル [1,3,4] オキサジアゾール(4mmo1)、実施例IV-4で合成したジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル(10mmo1)及びトリプロモ枝分れ構造モノマ(0.5mmo1)、Pd(0)(PPh3)4(0.2mmo1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2MのK2CO3水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

2,5-Bis-(4-bromo-phenyl)-[1,3,4]oxadiazole

 $\hbox{2-(2,5-Dibromo-phenyl)-5-phenyl-[1,3,4]} oxadiazole \\ ($ 

2-(4-[1,3,2]Dioxaborolan-2-yl-2,5-dicyclohexyloxy-phenyl)-[1,3,2]dioxaborolane

10

15

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(IV-P-2)を得た。実施例IV-7 金属配位化合物を含む高分子共重合体の合成(IV-P-3)

実施例 3 で合成した金属配位化合物(2 5 3)(1 mm o 1)、下記構造式で表される 2,5 ービス(4 ープロモフェニル) [1,3,4] オキサジアゾール(8 mm o 1)、9,9 ージオクチルフルオレンー 2,7 ージボロン酸エステル(5 mm o 1)、実施例 IV -4 で合成したジシクロヘキシルオキシベンゼンジボロン酸エステル(5 mm o 1)及びトリプロモ枝分れ構造モノマ(1 mm o 1)、Pd(0)(P P h  $_3$ )  $_4$ (0.2 mm o 1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 Mの K  $_2$  C O  $_3$  水溶液を加え、激しく攪拌しながら、

20 48時間還流した。

2,5-Bis-(4-bromo-phenyl)-[1,3,4]oxadiazole

9,9-Dioctylfluorene-2,7-bis(pinacol boronate)

2-(4-[1,3,2]Dioxaborolan-2-yl-2,5-dicyclohexyloxy-phenyl)-[1,3,2]dioxaborolane

PCT/JP2004/008950 WO 2004/113421

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿 させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体 を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固 体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより 、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に 、得られた固体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オル ガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー 溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。 回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さら に、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・ 洗浄して金属配位化合物を含む高分子共重合体(IV-P-3)を得た。 実施例IV-8 有機EL素子の作製(IV-1)

5

10

15

20

実施例IV-5で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体 (IV-P-1) のトルエン溶液(1.0wt%)を、ITO(酸化インジウム錫)を 2mm幅 にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリ マ発光層(膜厚70nm)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレ ート上で80℃/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に 移し、上記発光層上にCa(膜厚20nm)、Al(膜厚100nm)の順に 電極を形成した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレッ トパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製 SR-3で測定した。ITOを陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加した ところ、約4Vで青色発光(入=445nm)が観測された。この青色発光に おける色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。 実施例IV-9 有機EL素子の作製(IV-2)

実施例IV-6で得た金属配位化合物を含む高分子共重合体(IV-P-2) 25

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

148

のトルエン溶液(1.0wt%)を、ITO(酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚70nm)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で80%/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にLiF(膜厚0.5nm)、A1(膜厚100nm)の順に電極を形成した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、LiF/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約5%7でオレンジ色発光(%80nm)が観測された。このオレンジ色発光における色調の変化は、%9%100時間経過後も認められなかった。

実施例IV-10 有機EL素子の作製(IV-3)

5

10

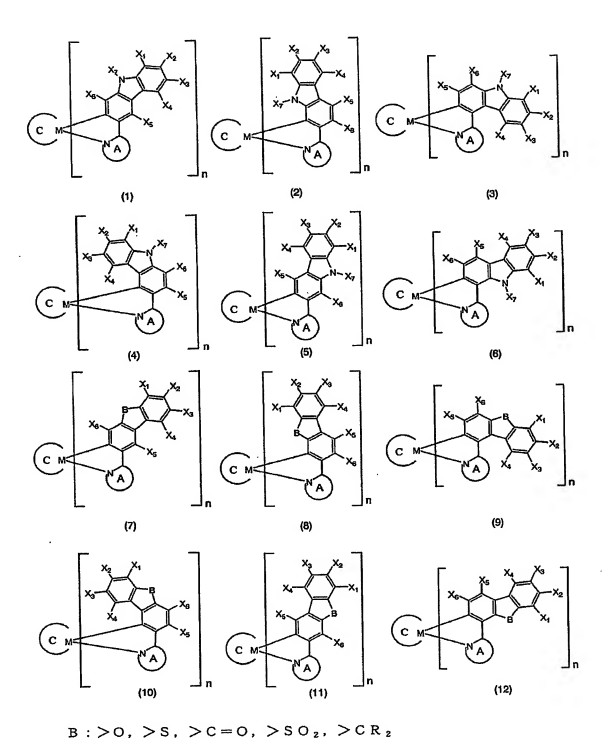
15

20

金属配位化合物を含む高分子共重合体(IV-P-1)の代わりに金属配位化合物を含む高分子共重合体(IV-P-3)を用いた以外は、実施例IV-8と同様にしてITO/ポリマー発光層/Ca/A1素子を作製した。有機EL素子の特性は室温にて、電流電圧特性をヒューレットパッカード社製の微小電流計4140Bで測定し、発光輝度はトプコン社製SR-3で測定した。ITOを陽極、Ca/A1を陰極にして電圧を印加したところ、約4Vで青色発光( $\lambda$ =455nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。

## 請 求 の 範 囲

1. 式(1)~(12):



10

15

20

(式中、MはIr、Rh、Ru、Os、PdまたはPtであり、nは1または 2である。環AはMに結合した窒素原子を含む環状化合物である。 $X_1 \sim X_7$ およびRはそれぞれ独立に-R<sup>1</sup>、-OR<sup>2</sup>、-SR<sup>3</sup>、-OCOR<sup>4</sup>、-CO OR<sup>5</sup>、-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>、および-NR<sup>9</sup>R<sup>10</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>10</sup>は水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、炭素数1~22個の直鎖、環状もし くは分岐アルキル基又はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子 で置換されたハロゲン置換アルキル基、炭素数6~30個のアリール基、炭素 数2~30個のヘテロアリール基もしくは炭素数7~30個のアラルキル基又 はそれらの水素原子の一部もしくは全部がハロゲン原子で置換されたハロゲン 置換アリール基、ハロゲン置換ヘテロアリール基、ハロゲン置換アラルキル基 を表し、R1~R10はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。)からな る群から選択される置換基であって、また、 $X_1 \sim X_7$ は同一であっても異な っていてもよく、 $環AはX_1\sim X_7$ で定義される基と同様の置換基を有してい てもよい。環CはMに結合した化合物であって、結合基と結合する化合物であ る。環Cは $X_1$ ~ $X_7$ で定義される基と同様の置換基を有していてもよい。) で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

置換又は非置換であってもよいキノリンモノマー単位、置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモノマー単位、置換又は非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位、及び、置換又は非置換であってもよい共役モノマー単位からなる群より選ばれる1種以上のモノマー単位とを含むことを特徴とする金属配位化合物含有高分子共重合体。

- 2. 前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、
- 25 置換又は非置換であってもよい式(13-1):

$$\begin{array}{c|c}
Va & Va \\
\hline
 & Va \\
 & Va \\
\hline
 & Va \\
\hline
 & Va \\
\hline
 & Va \\
 & Va \\
\hline
 & Va \\
 & Va$$

(式中、複数個のVは、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、-OCOR<sup>4</sup>、-COOR<sup>5</sup>および-SiR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>R<sup>8</sup>(ただし、R<sup>1</sup>~R<sup>8</sup>は、炭素数1 ~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~30個の アリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換 5 基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中 の置換可能な位置に結合した置換基であり、aは各々独立に0~3の整数であ る。Dは単結合およびアリーレンからなる群から選ばれ、Eは、単結合、-O -, -S-, -C (O) -, -S (O) -, -S (O<sub>2</sub>) -, -W-, - (-O-W-) m-O- (mは1~3の整数)、及び<math>-Q-からなる群から選ばれ 10 る2価の結合基[式中、Wは-Ra-、-Ar´ー、-Ra-Ar´ー、-R a'-O-Ra'-, -Ra'-C (O) O-Ra'-, -Ra'-NHCO-Ra'-, -Ra-C (O) -Ra-, -Ar'-C (O) -Ar'-, -Het'-,-Ar'-S-Ar'-,-Ar'-S (O) -Ar'-,-Ar'-S(O2)-Ar'-、及び-Ar'-Q-Ar'-からなる群から選 15 ばれる2価の基であり、Raはアルキレンであり、Ar´はアリーレンであり 、Ra、は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/アリーレン混 合基からなる群から選ばれる基であり、Het'はヘテロアリーレンであり、 Qは4級炭素を含有する2価の基である]である。)で表されるキノリンモノ マー単位と、 20

> 置換または非置換であってもよいアリーレン及び/又はヘテロアリーレンモ ノマー単位とを含み、

前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

- (G) b - (14)

である請求項1記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

10

3. 前記式 (1) ~ (12) で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

置換又は非置換であってもよい式(13-1):

15 (式中、複数個のVは、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数 1 ~ 22 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2 ~ 30 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a は各々独立に 0 ~ 3 の整数であ

10

20

る。Dは単結合およびアリーレンからなる群から選ばれ、Eは、単結合、-Oー、-Sー、-C(O)ー、-S(O)ー、-S(O)ー、-Wー、-(-O-Wー)m-Oー(mは1~3の整数)、及び-Qーからなる群から選ばれる2価の結合基[式中、Wは-Raー、-Ar´ー、-RaーAr´ー、-Ra´ーO-Ra´ー、-Ra´ーC(O)O-Ra´ー、-Ra´ーNHCOーRa´ー、-RaーC(O)ーRaー、-Ar´ーC(O)ーAr´ー、ーHet´ー、-Ar´ーSーAr´ー、-Ar´ーS(O)ーAr´ー、ーAr´ーS(O)ーAr´ー、-Ar´ーS(O)ーAr´ー、アースで、-S(O)ーAr´ー、アースで、-S(O)ーAr´ー、アースで、-S(O)ーAr´ー、アリーレンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アロートンであり、アートのよる群から選ばれる基であり、アロートンであり、アロートンであり、アロートのようである。)で表されるキノリンモノマー単位と、アートのようである。)で表されるキノリンモノマー単位と、

置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位とを含み、

15 前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

## -(G)b-(14)

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S i  $R_2$ -、-S i  $R_2$ -O-S i  $R_2$ 

である請求項1記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

4. 前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

置換又は非置換であってもよい式(13-2):

$$\frac{\sqrt{a}}{\left(Ar_{1}\right)_{n}\left(CR_{1}=CR_{2}\right)_{m}\left(Ar_{2}\right)_{l}}$$

$$(13-2)$$

5

(式中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は2価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンを表す。複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数22 ~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1はそれぞれ独立に0または1であり、n、m、1が同時に0となることはない。)で表される共役モノマー単位とを含み、

前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

- (G) b - (14)

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、-CR $_2$ -、-S i R $_2$ -O-S i R $_2$ C i R

 $SiR_2-$ (ここで、Rは、炭素数  $1\sim22$  個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数  $2\sim30$  個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される 2 価の基であり、b は  $0\sim1$  の整数を表す)で表される結合基、

5 である請求項1記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

5. 前記式(1)~(12)で表されるいずれかの金属配位化合物モノマー単位と、

置換又は非置換であってもよい式(13-2):

$$\frac{\sqrt{a}}{-\left(-Ar_{1}\right)_{n}} \left(-CR_{1}=CR_{2}\right)_{m} \left(Ar_{2}\right)_{l}$$

$$(13-2)$$

10

15

20

(式中、 $Ar_1$ 及び $Ar_2$ は2価のアリーレン及び/又はヘテロアリーレンを表す。複数個のV、 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$  (ただし、 $R^1$ ~ $R^8$ は、炭素数 1~2 2個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2~30個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、アリーレンもしくはヘテロアリーレン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、a及びbは各々独立に0以上の整数である。 $R_1$ 及び $R_2$ は、それぞれ独立に水素原子であってもよい。n、m、1 はそれぞれ独立に0または1 であり、n、m、1 が同時に0となることはない。)で表される共役モノマー単位と、

置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位とを含み、

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

157

前記各モノマー単位を結合する基が、式(14):

-(G)b-(14)

(式中、Gは-O-、-R-O-R-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、-S i  $R_2$ -、-S i  $R_2$ -O-S i  $R_2$ 

である請求項1記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

10

5

6. 置換または非置換であってもよい枝分れ構造モノマー単位が、式(15):

(式中、複数個のYは、-R<sup>1</sup>、-OR<sup>2</sup>、-SR<sup>3</sup>、-OCOR<sup>4</sup>、-COO

 $R^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1\sim R^8$ は、炭素数 $1\sim 22$ 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim 30$ 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、枝分れ構造骨格のベンゼン環の置換可能な位置に結合した置換基であり、pは $0\sim 4$ の整数を表す。)からなる群から選択される枝分れ構造モノマー単位である請求項1、3又は5記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

7. 前記式(1)~(12)において、環Aが、X<sub>1</sub>~X<sub>7</sub>で定義される 基と同様の置換基を有していてもよいピリジン、キノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンブトリアゾール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、トリアゾール、ベングピラゾールトリアジンまたはイソキノリンである請求項1~6いずれかに記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

15

5

8. 前記式 (1) ~ (12) において、 $X_1$ ~ $X_7$ 、あるいは、環Aが有する $X_1$ ~ $X_7$ と同様に定義される置換基の少なくとも1つが、フッ素原子あるいはトリフルオロメチル基である請求項1~7いずれかに記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。

20

- 9. 前記式(1)~(12)において、Mがイリジウムである請求項1~8いずれかに記載の金属配位化合物含有高分子共重合体。
- 10. 請求項1~9いずれかに記載の金属配位化合物含有高分子共重合体 25 を、共役あるいは非共役ポリマーに混合させたポリマー組成物。

WO 2004/113421 PCT/JP2004/008950

161

11. 請求項1~9いずれかに記載の金属配位化合物含有高分子共重合体 、または請求項10記載のポリマー組成物を用いて作製された有機エレクトロ ルミネセンス素子。

. 5